PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

· (11)Publication number:

2001-356526

(43) Date of publication of application: 26.12.2001

(51)Int.CI.

G03G 9/087

6036 9/097

G03G 9/08

(21)Application number: 2000-176396

(71)Applicant: CANON INC

(22)Date of filing:

13.06.2000

(72)Inventor:

KASHIWABARA RYOTA

(54) TONER

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a toner exhibiting good fixing property at low temperature, offset resistance at high temperature and developing property.

SOLUTION: In the toner containing a binder resin, a coloring agent, wax and an organic iron compound, the binder resin contains a hybrid resin component having 2 to 40 mgKOH/g acid value and polyester units and vinyl polymer units. The toner has a tetrahydrofuran insoluble component by 2 to 50 wt% based on the binder resin. The tetrahydrofuran soluble component has the main peak from 2,000 to 15,000 mol.wt. by gel permeation chromatography and contains the component having ≥100,000 to <10,000,000 mol.wt. by 5 to 40 wt%, the component of ≥5,000 to <100,000 mol.wt. by 40 to 70 wt%, and the component of ≥1,000 to <5,000 mol.wt. by 10 to 30 wt.%. The organic iron compound is a complex and/or complex salt of specified monoazo compounds and iron atoms.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

rejectionj

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2001-356526 (P2001-356526A)

(43)公開日 平成13年12月26日(2001.12.26)

(51) Int.Cl.'		識別記号	F I デーマコート*(参考)
G 0 3 G	9/087		G03G 9/08 365 2H005
	9/097		3 3 1
	9/08	365	3 2 5
			3 4 4
			381
			審査請求 未請求 請求項の数39 OL (全 27 頁)
(21)出願番号	}	特顧2000-176396(P2000-176396)	(71) 出顧人 000001007
			キヤノン株式会社
(22)出願日		平成12年6月13日(2000.6.13)	東京都大田区下丸子3丁目30番2号
			(72)発明者 柏原 良太
		•	東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤ
			ノン株式会社内
			(74)代理人 100096828
		•	弁理士 渡辺 敬介 (外1名)
			Fターム(参考) 2HOO5 AAO1 AAO6 ABO2 CAO2 CAO8
			CA13 CA14 CA17 CA18 CA22
			DA01 EA01 EA03 EA06 EA10

(54) 【発明の名称】 トナー

(57)【要約】 (修正有)

【課題】 良好な低温定着性、耐高温オフセット性、現像性を示すトナーを提供する。

【解決手段】 結着樹脂、着色剤、ワックス及び有機鉄化合物を含有するトナーにおいて、結着樹脂は、酸価が2乃至40mg KOH/gで、ポリエステルユニットとビニル系重合体ユニットを有するハイブリッド樹脂成分を含有し、結着樹脂を基準として2乃至50重量%のテトラヒドロフラン不溶分を有し、テトラヒドロン可溶分がゲルパーミエーションクロマトグラフィー測定において、分子量2000乃至1万5000にメインピークを有し、分子量10万以上乃至1000万未満の成分を5乃至40重量%含有し、分子量500以上乃至10万未満の成分を40乃至70%含有し、かつ分子量1000以上乃至5000未満の成分を10乃至30重量%含有し、有機鉄化合物が特定のモノアゾ化合物と鉄原子からなる錯体及び/又は錯塩である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 結着樹脂、着色剤、ワックス及び有機鉄 化合物を含有するトナーにおいて、(a)トナーの結婚 樹脂の酸価が2乃至40mgKOH/gであり、(b) トナーの結着樹脂がポリエステルユニットとビニル系重 合体ユニットを有するハイブリッド樹脂成分を含有する ものであり、(c)トナーの結着樹脂が、結着樹脂を基 準として2乃至50質量%のテトラヒドロフラン(TH F)不溶分を有し、(d)トナーの結着樹脂のテトラヒ ドロン(THF)可溶分がゲルパーミエーションクロマ トグラフィー(GPC)測定によるクロマトグラムにお いて、分子量2000乃至1万5000にメインピーク を有し、分子量10万以上乃至1000万未満の成分を 5乃至40質量%含有し、分子量5000以上乃至10 万未満の成分を40乃至70%含有し、かつ分子量10 00以上乃至5000未満の成分を10乃至30質量% 含有し、(e)有機鉄化合物が、下記式(I)乃至(I 式(Ⅱ)

1)で表せるモノアゾ化合物と鉄原子からなる錯体及び /または錯塩であることを特徴とするトナー。

【化1】 式(I)

$$R_3$$
 R_4
 R_1
 R_5
 R_6
 R_7
 R_7

(式中、R₁, R₂, R₃, R₄, R₅, R₆, R₇及びR₈は、それぞれ独立して、水素、ハロゲン、ニトロ基、 炭素数 1 乃至 2 0 の直鎖または分岐したアルキル基もし くはハロアルキル基、置換または未置換のアリール基、 置換または未置換のアラルキル基からなるグループから 選ばれる置換基を示す。)

【化2】

(式中、R₁₉, R₂₀, R₂₁, R₂₂, R₂₃, R₂₄, R₂₅, R₂₆, R₂₇, R₂₈, R₂₉及びR₃₀は、それぞれ独立して、水素、ハロゲン、ニトロ基、炭素数 1 乃至 2 0 の直鎖または分岐したアルキル基もしくはハロアルキル基、置換または未置換のアリール基、置換または未置換のアラルキル基からなるグループから選ばれる置換基を示す。)

【請求項2】 該トナーの結着樹脂の酸価が5乃至30 mg K O H / g であることを特徴とする請求項1に記載のトナー。

【請求項3】 該トナーの結着樹脂の酸価が7乃至25mgKOH/gであることを特徴とする請求項1に記載のトナー。

【請求項4】 該トナーの結着樹脂がTHF不溶分を5 乃至40質量%含有することを特徴とする請求項1乃至 3のいずれかに記載のトナー。

【請求項5】 該トナーの結着樹脂がTHF不溶分を7 乃至30質量%含有することを特徴とする請求項1乃至 3のいずれかに記載のトナー。

【請求項6】 該トナーの結着樹脂のTHF可溶分が分子量3000万至1万の領域にメインピークを有することを特徴とする請求項1万至5のいずれかに記載のトナ

【請求項7】 該トナーの結着樹脂のTHF可溶分が分

子量4000万至9000領域にメインピークを有することを特徴とする請求項1万至5のいずれかに記載のトナー。

【請求項8】 該トナーの結着樹脂のTHF可溶分が分子量10万以上乃至1000万未満の成分を7乃至35質量%含有することを特徴とする請求項1乃至7のいずれかに記載のトナー。

【請求項9】 該トナーの結着樹脂のTHF可溶分が分子量10万以上乃至1000万未満の成分を10乃至30質量%含有することを特徴とする請求項1乃至7のいずれかに記載のトナー。

【請求項10】 該トナーの結婚樹脂のTHF可溶分が 分子量5000以上乃至10万未満の成分を42乃至6 8質量%含有することを特徴とする請求項1乃至9のいずれかに記載のトナー。

【請求項11】 該トナーの結着樹脂のTHF可溶分が 分子量5000以上乃至10万未満の成分を45乃至6 5質量%含有することを特徴とする請求項1乃至9のい ずれかに記載のトナー。

【請求項12】 該トナーの結着樹脂のTHF可溶分が 分子量1000以上乃至5000未満の成分を12乃至 28質量%含有することを特徴とする請求項1乃至11 のいずれかに記載のトナー。

【請求項13】 該トナーの結着樹脂のTHF可溶分が

分子暨1000以上乃至5000未満の成分を15乃至25質量%含有することを特徴とする請求項1乃至11 のいずれかに記載のトナー。

【請求項14】 該トナーが有機鉄化合物を0.1乃至5質量%含有することを特徴とする請求項1乃至13のいずれかに記載のトナー。

【請求項15】 該トナーが有機鉄化合物を0.5乃至3質量%含有することを特徴とする請求項1乃至13のいずれかに記載のトナー。

【請求項16】 該トナーが有機鉄化合物を0.7乃至2質量%含有することを特徴とする請求項1乃至13のいずれかに記載のトナー。

【請求項17】 該トナーに含有される有機鉄化合物が、結着樹脂であるポリエステルに含有されるカルボキシル基と相互作用してTHF(テトラヒドロフラン)不溶分を形成しうることを特徴とする請求項1乃至16のいずれかに記載のトナー。

【請求項18】 該トナーに含有される有機鉄化合物 が、荷電制御剤として添加されていることを特徴とする 請求項1乃至17のいずれかに記載のトナー。

式(1)

【請求項19】 ワックスが分子量400万至2000 0にメインピークを有し、比(Mw/Mn)が1.2万 至20であることを特徴とする請求項1万至18のいず れかに記載のトナー。

【請求項20】 ワックスが分子量700万至15000にメインピークを有し、比(Mw/Mn)が1.5万至15であることを特徴とする請求項1万至18のいずれかに記載のトナー。

【請求項21】 ワックスが分子量900万至10000にメインピークを有し、比(Mw/Mn)が1.7万至10であることを特徴とする請求項1万至18のいずれかに記載のトナー。

【請求項22】 ワックスが炭化水素系ワックス、ポリエチレン系重合体またはポリプロピレン系重合体のいずれかであることを特徴とする請求項1乃至21のいずれかに記載のトナー。

【請求項23】 ワックスが式(1)で表せる構造を有することを特徴とする請求項1又は21に記載のトナ

【化3】

$CH_3 - (CH_2 - CH_2) - CH_2 - CH_2 - A$

(式中、Aは水酸基またはカルボキシル基を表し、aは20万至60の整数を表す)

【請求項24】 ワックスが1乃至20mgKOH/gの酸価を有する酸変性ポリプロピレンであることを特徴とする請求項1乃至21のいずれかに記載のトナー。

【請求項25】 ワックスが1乃至20mgKOH/gの酸価を有する酸変性ポリエチレンであることを特徴とする請求項1乃至21のいずれかに記載のトナー。

【請求項26】 ワックスが、示差走査熱量計(DSC)で測定される昇温時の吸熱ピーク温度で規定される 融点が70乃至150℃であることを特徴とする請求項 1乃至25のいずれかに記載のトナー。

【請求項27】 ワックスが、示差走査熱量計(DSC)で測定される昇温時の吸熱ピーク温度で規定される 融点が75乃至140℃であることを特徴とする請求項 1乃至25のいずれかに記載のトナー。

【請求項28】 ワックスが、示差走査熱量計(DSC)で測定される昇温時の吸熱ピーク温度で規定される 融点が85乃至130℃であることを特徴とする請求項 1乃至25のいずれかに記載のトナー。

式(1)

【請求項29】 異なるワックスが2種含有され、分子量300万至20000にメインピークを有し、比(Mw/Mn)が1.5万至25であることを特徴とする請求項1に記載のトナー。

【請求項30】 異なるワックスが2種含有され、分子量400万至15000にメインピークを有し、比(Mw/Mn)が1.8万至22であることを特徴とする請求項1に記載のトナー。

【請求項31】 異なるワックスが2種含有され、分子量500万至10000にメインピークを有し、比(Mw/Mn)が2万至20であることを特徴とする請求項1に記載のトナー。

【請求項32】 少なくとも1種のワックスが炭化水素 系ワックス、ポリエチレン系重合体またはポリプロピレ ン系重合体のいずれかであることを特徴とする請求項1 又は29万至31のいずれかに記載のトナー。

【請求項33】 少なくとも1種のワックスが式(1)で表せる構造を有することを特徴とする請求項1又は29乃至31のいずれかに記載のトナー。

(化4)

CH_3 — $(CH_2$ — CH_2)₃— CH_2 — CH_2 —A

(式中、Aは水酸基またはカルボキシル基を表し、aは20万至60の整数を表す)

【請求項34】 少なくとも1種のワックスが1乃至2 0mgKOH/gの酸価を有する酸変性ポリプロピレン であることを特徴とする請求項1又は29乃至31のいずれかに記載のトナー。

【請求項35】 少なくとも1種のワックスが1乃至2 0mgKOH/gの酸価を有する酸変性ポリエチレンで あることを特徴とする請求項1又は29乃至31のいずれかに記載のトナー。

【請求項36】 少なくとも1種のワックスが結着樹脂 製造時に添加されていることを特徴とする請求項1又は 29乃至35のいずれかに記載のトナー。

【請求項37】 該トナーの周波数100kHzで測定した誘電正接($tan\delta$)が 3×10^{-3} 乃至 3×10^{-2} であることを特徴とする請求項1乃至36のいずれかに記載のトナー。

【請求項38】 該トナーの周波数100kHzで測定した誘電正接($tan\delta$)が 4×10^{-3} 乃至 2×10^{-2} であることを特徴とする請求項1乃至36のいずれかに記載のトナー。

【請求項39】 該トナーの周波数100kHzで測定した誘電正接($tan\delta$)が 5×10^{-3} 乃至1. 5×10^{-2} であることを特徴とする請求項1乃至36のいずれかに記載のトナー。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、電子写真法,静電 記録法,静電印刷法,トナージェット方式記録法などを 利用した記録方法に用いられるトナーに関する。

[0002]

【従来の技術】電子写真法としては米国特計第2,297,691号公報、特公昭42-23910号公報及び特公昭43-24748号公報に記載されている如く多数の方法が知られている。一般には光導電性物質を利用し、種々の手段により感光体上に静電荷像を形成し、次いで該静電荷像をトナーを用いて現像し、必要に応じて紙の如き転写材にトナー画像を転写した後、加熱、圧力、加熱加圧或るいは溶剤蒸気により定着し、トナー画像を得るものである。

【0003】上述の最終工程であるトナー像を紙の如きシートに定着する工程に関して種々の方法や装置が開発されているが、現在、最も一般的な方法は熱ローラー又は加熱フィルムを介した固定発熱ヒータによる圧着加熱方式である。

【0004】加熱ローラーによる圧着加熱方式は、トナーに対し離型性を有する熱ローラーの表面と被定着シートのトナー像面を加圧下で接触しながら被定着シートを通過させることによりトナー像の定着を行なうものである。この方法は熱ローラーの表面と被定着シート上のトナー像とが加圧下で接触するため、トナー像を被定着シート上に融着する際の熱効率が極めて良好であり、迅速に定着を行うことができる。

【0005】加熱ローラー表面と軟化・溶融状態にあるトナー画像が加圧下で接触する為に、トナー像の一部が定着ローラー表面に付着・転移し、次に被定着シートにこれが再転移することにより被定着シートを汚す、オフセット現象が生じる。このオフセット現象は定着速度、

定着温度の影響を大きく受ける。一般に定着速度が遅い場合は、加熱ローラーの表面温度は比較的低く設定され、定着速度が速い場合は、加熱ローラーの表面温度は比較的高く設定される。これは、トナーを定着させる為に加熱ローラーからトナーに与える熱量を、定着速度によらずほぼ一定にするためである。

【0006】被定着シート上のトナーは、何層かのトナー層を形成している。定着速度が速く、加熱ローラーの表面温度が高い系においては、加熱ローラーに接触するトナー層と、被定着シートに接触している最下層のトナー層との温度差が大きくなる。加熱ローラーの表面温度が高い場合には、最上層のトナー層が過剰に軟化・溶融してオフセット現象を起こしやすくなる。また、加熱ローラーの表面温度が低い場合は、最下層のトナーは定着するに充分な程度に溶けない為に、被定着シート上にトナーが定着しない低温オフセットという現象が起きやすい。

【0007】この問題を解決する方法として、定着速度が速い場合には、定着時の圧力を上げて被定着シートへトナーをアンカーリングさせる方法が、通常行われている。この方法だと、加熱ローラー温度をある程度下げることができ、トナーの高温オフセット現象を防ぐことは可能となる。しかし、トナーにかかるせん断力が非常に大となる為に、被定着シートが定着ローラーに巻きつき、巻きつきオフセットが発生したり、定着ローラーから被定着シートを分離するための分離爪の分離あとが定着画像に出現しやすい。さらには、圧力が高いがゆえに、定着時にライン画像が押しつぶされたり、トナーが飛びちったりして定着画像の画像劣化を生じ易い。

【0008】また、トナー製造時に添加される種々の添加剤、特にワックスの均一分散が困難でありトナーの定着性能ばかりでなく、現像性にも問題が生じやすく、特に近年、微粒子化が進んでいるトナーにおいてはこの問題が顕著となる。

【0009】特開昭62-63941号公報、特開平2-221967号公報、特開平3-39973号公報及び特開平5-72812号公報では、ベンジル酸のホウ素化合物を含有するトナーが開示されている。

【0010】特開平6-214421号公報では、アルミニウム錯体を帯電促進添加剤として含有するトナーを用いた像形成方法が開示されている。

【0011】特開平9-34174号公報では、トナーの結着樹脂がポリエステル樹脂を主成分として酸性カーボンブラックを含有し、誘電正接が25以下であるトナーが開示されている。

【0012】これらのトナーでは定着性及びトナーの耐ブロッキング性はある程度改善されるものの、トナーが定着器の加熱部材である加熱ローラーまたは耐熱フィルムにオフセットする現象を防止するには不十分である。

[0013]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上述の如き 問題点を解決したトナーを提供するものである。

【0014】すなわち、本発明の目的は、熱ロール定着器を使用する中~高速機、あるいは、耐熱フィルムを介した固定発熱ヒーターによる圧着加熱定着方式を使用する中~低速機であっても良好な低温定着性を示し、かつ耐高温オフセット性に優れるトナーを提供するものである。

【0015】本発明の目的は、着色剤(特に磁性体)の 含有量が増大した小粒径化したトナーの結着樹脂に用い た場合においても良好なハーフトーン定着性を示す低温 定着性に優れたトナーを提供することにある。

[0016]

【課題を解決するための手段】本発明は、結着樹脂、着色剤、ワックス及び有機鉄化合物を含有するトナーにおいて、(a)トナーの結着樹脂の酸価が2乃至40mg KOH/gであり、(b)トナーの結着樹脂がポリエステルユニットとビニル系重合体ユニットを有するハイブリッド樹脂成分を含有するものであり、(c)トナーの結着樹脂が、結着樹脂を基準として2乃至50質量%のテトラヒドロフラン(THF)可溶分がゲルパーミエーションクロマトグラフィー(GPC)測定によるクロマトグラムにおいて、分子量2000万至1万5000にメインピークを有し、分子量10万以上乃式(II)

至1000万未満の成分を5乃至40質量%含有し、分子量5000以上乃至10万未満の成分を40乃至70%含有し、かつ分子量1000以上乃至5000未満の成分を10乃至30質量%含有し、(e)有機鉄化合物が、下記式(I)乃至(III)で表せるモノアゾ化合物と鉄原子からなる錯体及び/または錯塩であることを特徴とするトナーに関する。

[0017]

【化5】

式(I)

$$R_3$$
 R_4
 R_1
 R_5
 R_6
 R_7
 R_8

(式中、R₁, R₂, R₃, R₄, R₅, R₆, R₇及びR 8は、それぞれ独立して、水素、ハロゲン、ニトロ基、炭素数 1 乃至 2 0 の直鎖または分岐したアルキル基もしくはハロアルキル基、置換または未置換のアリール基、置換または未置換のアラルキル基からなるグループから選ばれる置換基を示す。)

[0.018]

[化6]

(式中、R₁₉, R₂₀, R₂₁, R₂₂, R₂₃, R₂₄, R₂₅, R₂₆, R₂₇, R₂₈, R₂₉及びR₃₀は、それぞれ独立して、水素、ハロゲン、ニトロ基、炭素数 1 乃至 2 0 の直鎖または分岐したアルキル基もしくはハロアルキル基、置換または未置換のアリール基、置換または未置換のアラルキル基からなるグループから選ばれる置換基を示す。)

[0019]

【発明の実施の形態】本発明者の検討によれば、定着器の加熱方式によらずオフセットによる定着部材の汚染を発生させないためには、トナーの低温定着性、耐高温オフセット性を改良するだけでは不充分であり、定着部材に対するトナーの離型性を向上させることが重要であることが判った。

【0020】従来は、トナーのオフセット現象を改良することとトナーの定着性を改良することは同一視されて

きたが、結着樹脂、トナーに含有されるワックス等の改良による定着性向上に付随する形でのオフセット改良では限界があり、不充分である。

【0021】また、定着部材、クリーニング部材の離型性が向上してもトナーの離型性が不充分である場合は、これらの部材の使用初期の段階では充分なオフセット防止効果が期待できても長期間使用した場合には各部材の経年劣化を生じ、最終的にはオフセットが発生する場合がある。

【0022】従来、トナーの結着樹脂がクロロホルム、 THF等の有機溶媒に対する不溶分を含有することはトナーの耐ホットオフセット性改良の観点で提案されるが、この様なトナーであっても経年劣化した定着部材、 クリーニング部材に対しては充分なオフセット防止効果 を発揮しない場合がある。また、トナーは離型性を付与 する目的でワックスを含有させる場合があるが、経年劣 化した定静部材、クリーニング部材に対して充分なオフセット防止効果を維持するためには多量のワックスを含有させる必要がある。この場合にはトナーの現像性すなわち、耐久による画像濃度の低下、カブリ濃度の上昇等の問題が生じる場合がある。更にはトナー粒子に含有されるワックスの分散状態を制御するのが困難であり、トナーが遊離したワックスを多量に含有することになる。結果的に、感光体上のトナーのクリーニングが充分にできずに残存し、画像欠陥となる場合がある。

【0023】本発明のトナーにおいて、経年劣化した定 着部材及びクリーニング部材に対しても充分なオフセッ ト防止効果を維持するには、トナーの離型性の向上とト ナーの現像性を両立する必要がある。

【0024】本発明者の検討によれば、トナーが特定の 酸価を有し、結着樹脂がポリエステルユニットとビニル 系重合体ユニットを有するハイブリッド樹脂であり、特 定のTHF不溶分を含有し、トナーの結着樹脂のTHF 可溶分が特定の分子領域にメインピークを有し、特定の 分子量成分を含有し、特定の誘電正接($tan\delta$)を有 するトナーにより違成される。

【0025】本発明のトナーにおいて結着樹脂の酸価は 2乃至40mg KOH/gであれば良いが、好ましくは 5乃至30mg KOH/gとなる場合であり、更に好ま しくは7乃至25mgKOH/gとなる場合である。もし、結結樹脂の酸価が2mgKOH/g未満となる場合及び40mgKOH/g超となるいずれの場合でも、荷電制御剤として上記式(I)乃至(II)で表されるモノアゾ化合物と鉄原子からなる有機鉄化合物を含有するトナーにおいては、当該有機鉄化合物の分散が必ずしも好適な状態になるわけではなく、耐久により画像濃度が低下する場合があり好ましくない。

【0026】本発明のトナーにおいて、トナーに含有される結着樹脂はポリエステルユニットとビニル系重合体ユニットを有するハイブリッド樹脂成分を含有するものである。ハイブリッド樹脂成分の存在は¹³CーNMRスペクトルの分解能を阻害する磁性体を含有する磁性トナーの場合には、磁性トナーを濃塩酸水溶液中に添加して室温で70万至80時間撹拌することにより磁性体を溶解したものを測定試料とし、測定することができる。また、カーボンブラック、有機顔料を含有するトナーは、そのままで測定試料とすることができる。以下にビニル系重合体としてアクリル酸エステルを用いた場合の¹³CーNMRの測定結果の一例を示す。

[002.7]

【表1】

D 測定結里

	C-N	MMK例足相未				
	新たに検出された シク゚ナル		は、2酸の 基のシク゚ナル	アクリル酸エステルの カルホ・キシル基のシク・ナル		
	(約 168ppm)	約 172ppm	約174ppm	(約 176ppm)		
低架播度がリエステルユニット		0	0	<u> </u>		
t*=ル系重合体ユニット	· <u>-</u>	_		0		
ヘイプリッド樹脂	0	0	0	Ö		

【0028】本発明のトナーにおいて、トナーに含有される結着樹脂は2万至50質量%のTHF不溶分を含有するものであるが、好ましくは5万至40質量%含有する場合であり、更に好ましくは7万至30質量%含有するものである。もし、トナーの結着樹脂に含有されるTHF不溶分が2質量%未満となる場合及び50質量%超となる場合のいずれの場合でも、荷電制御剤として上記の有機鉄化合物を含有するトナーにおいては、トナーに含有されるワックスの分散を最適な状態に保持することが困難であり、耐久により定着部材へのトナー付着が顕在化する場合があり好ましくない。

【0029】本発明のトナーにおいて、分子量2000乃至1万5000の領域にメインピークを有するものであり、好ましくは、分子量3000万至1万の領域にメインピークを有する場合であり、更に好ましくは、分子量4000万至9000の領域にメインピークを有する場合である。もし、該分子量領域にメインピークを有さない場合には、トナーの耐ホットオフセット性及び耐ブロッキング性を満足することができない場合があり好ま

しくない。

【0030】本発明のトナーにおいて、トナーに含有される結着樹脂のTHF可溶分は、分子量10万以上乃至1000万未満の成分を5乃至40質量%含有するものであり、好ましくは7乃至35質量%含有する場合であり、更に好ましくは10乃至30質量%含有する場合である。もし、該分子量成分を5質量%未満しか含有しない場合にはトナーの耐高温オフセット性が悪化する場合があり、40質量%超含有する場合においてはトナーの低温定着性が悪化する場合があり好ましくない。

【0031】トナーに含有される結婚樹脂のTHF可溶分は、分子量5000以上乃至10万未満の成分を40乃至70質量%含有するものであるが、好ましくは42乃至68質量%含有する場合であり、更に好ましくは45万至65質量%含有する場合である。もし、該分子量成分を40質量%未満しか含有しない場合及び70質量%超含有するいずれの場合においても、トナーに荷電制御剤として含有される有機鉄化合物の分散を好適な状態に保持することが困難であり、耐久により画像濃度が低

下する場合があり好ましくない。

【0032】トナーに含有される結着樹脂のTHF可溶分は、分子量1000以上乃至5000未満の成分を10乃至30質量%含有するものであるが、好ましくは12乃至28質量%含有する場合であり、更に好ましくは15乃至25質量%含有する場合である。もし、該分子量成分を10質量%未満しか含有しない場合には、トナーの低温定着性が悪化する場合があり、30質量%超含有する場合には、トナーの耐ブロッキング性が悪化する場合があり好ましくない。

【0033】本発明のトナーにおいて、周波数100kHzで測定したトナーの誘電正接($tan\delta$)は 3×1 0 $^{-3}$ 乃至 3×10^{-2} であれば良いが、好ましくは 4×1 0 $^{-3}$ 乃至 2×10^{-2} となる場合であり、更に好ましくは 5×10^{-3} 乃至 1.5×10^{-2} となる場合である。もし、トナーの誘電正接が 3×10^{-3} 未満となる場合には、常温低湿環境下でのトナーの画像濃度安定性に問題が生じる場合があり、誘電正接が 3×10^{-2} 超となる場合には、高温高湿環境下ばかりでなく常温常湿下においてもトナーの画像濃度安定性に問題が生じる場合があり好ましくない。

【0034】本発明のトナーにおいて、上記式(I)乃至(II)で表されるモノアゾ化合物と鉄原子からなる有機鉄化合物は荷電制御剤としてトナーに0.1乃至5質量%含有するものであるが、好ましくは0.5乃至3質量%含有するものであり、更に好ましくは0.7乃至2質量%含有するものである。もし、トナーに含有される鉄元素が0.1質量%未満となる場合及び5質量%超となるいずれの場合においても、本発明の効果を十分に発揮できない。

【0035】本発明者の検討によれば、定着器の加熱方式によらずオフセットによる定着部材の汚染を発生させないためには、トナーの低温定着性や耐高温オフセット性を改良するだけでは不十分であり、定着部材に対するトナーの離型性を向上させることが重要であることが判った。

【0036】従来は、トナーのオフセット現象を改良することとトナーの定着性を改良することは同一視されてきたが、結着樹脂やトナーに含有されるワックス等の改良による定着性向上に付随する形でのオフセット改良では限界があり、不十分である。

【0037】また、水あるいはトナーの接触角で規定される定着部材、クリーニング部材の離型性の向上もトナーの離型性が不十分である場合には、使用初期の段階では充分なオフセット防止効果が期待できても長期間使用した場合には各部材の経年劣化を生じ、最終的にはオフセットが発生する場合がある。

【0038】従来、トナーの結着樹脂がTHF等の有機 溶媒に対する不溶分を有することは、トナーの耐ホット オフセット性改良の観点で提案されるが、この様なトナ 一であっても経年劣化した定着部材やクリーニング部材に対しては充分なオフセット防止効果を発揮しない場合がある。また、トナーは離型性を付与する目的でワックスを含有させる場合があるが、経年劣化した定着部材やクリーニング部材に対しては充分なオフセット防止効果を維持するためには多量のワックスを含有させる必要がある。この場合にはトナーの現像性、すなわち、画像渡度の低下やカブリ濃度の上昇等の問題が生じ、更にはトナー粒子に含有されるワックスの分散状態を制御するのが困難であり、トナーが遊離したワックスを多量に含有することになる。結果的に、感光体上のトナーのクリーニングが充分にできずに残存し、画像欠陥となる場合がある。

【0039】本発明のトナーに含有されるワックスは、GPCで測定されるMpが400乃至20000、比(Mw/Mn)が1.2乃至20であれば良いが、好ましくは700万至15000、比(Mw/Mn)が1.5乃至15となる場合であり、更に好ましくは900乃至10000、比(Mw/Mn)が1.7乃至10となる場合である。もし、Mpが400未満、比(Mw/Mn)が1.2未満となる場合にはトナー粒子におけるワックスの分散粒径が小さくなりすぎ、Mpが20000超、比(Mw/Mn)が20超となる場合には分散粒径が大きくなりすぎ、どちらの場合でもワックスの分散粒径を制御することが困難であり好ましくない。

【0040】本発明のトナーにおいて、異なる2種以上のワックスを含有していても良く、その場合にはGPCで測定されるMpが300乃至20000、比(Mw/Mn)が1.5万至25であれば良いが、好ましくは400万至15000、比(Mw/Mn)が1.8万至22となる場合であり、更に好ましくは500乃至10000、比(Mw/Mn)が2万至20となる場合である。もし、Mpが300未満、比(Mw/Mn)が1.5未満となる場合、Mpが20000超、比(Mw/Mn)が1.5未満となる場合のどちらの場合でもトナー粒子内のワックスの粒度分布が広くなり、制御することが困難であり好ましくない。

【0041】本発明のトナーに含有されるワックスは、 炭化水素系ワックス、ポリエチレン系ワックスまたはポ リプロピレン系ワックスのいずれかから選択されるもの である。

【0042】本発明のトナーに含有されるワックスは、一酸化炭素・水素からなるアーゲ法により得られる炭化水素の蒸留残分から、あるいはこれらを水素添加して得られる合成炭化水素などのワックスがよい。更に、プレス発汗法、溶剤法、真空蒸留の利用や分別結晶方式により炭化水素ワックスの分別を行ったものが、より好ましく用いられる。

【0043】本発明のトナーに含有されるワックスは、式(1)で表せる構造を有するものである。

[0044]

(1t7) $CH_3-(CH_2-CH_2)_a-CH_2-CH_2-A$ (1)

式中、Aは水酸基またはカルボキシル基を表し、aは20万至60の整数を表すが、好ましくはAが水酸基を表し、aが30万至50の整数を表す場合である。

【0045】本発明のトナーに含有されるワックスは、酸変性ポリエチレンである場合には、1乃至20mgKOH/gの酸価を有し、ポリエチレンをマレイン酸、マレイン酸ハーフエステル、無水マレイン酸のうち少なくとも1種類以上から選択される酸モノマーにより変性されているものであり、好ましくは1.5乃至15mgKOH/gの酸価を有するものである。

【0046】本発明のトナーに含有されるワックスは、 酸変性ポリプロピレンである場合には、1乃至20mg KOH/gの酸価を有し、ポリエチレンをマレイン酸、 マレイン酸ハーフェステル、無水マレイン酸のうち少なくとも1種類以上から選択される酸モノマーにより変性されているものであり、好ましくは1.5万至15mg KOH/gを有するものである。

【0047】本発明のトナーに2種のワックスが含有される場合には、好ましくは、少なくとも1種のワックスが上述したワックスを使用することである。

【0048】本発明のトナーに2種のワックスが含有される場合の好ましいワックスの組合せを以下の表2に示す。

【0049】 【表2】

	低t*-ク分子量ワックス	高ピーク分子量ワックス
例(1)	Mp=1000、Mw/Mn=1.5、吸熱t゚-ク温度約 105℃の炭化水菜系ワックス	Mp=3000、Mw/Mn=約 9、吸熱ピーク温度約 145℃のポリプঢピレンワックス
例(2)	Mp=800、Mw/Mn=2.0、吸熱ピーク温度約 100℃の水酸基を有する式(1)で表せるワックス	Mp=3000、Mw/Mn=約 9、吸熱ビーク温度約 145℃のよりプロビレンワックス
例(3)	Mp=800、Mw/Mn=2.0、吸熱t゚-1温度約 100℃の水酸基を有する式(1)で表せるワックス	Mp=1000、Mw/Mn=1.5、吸熱t - 7温度約 105℃の炭化水素系ワックス
例(4)	Mp=500、Mw/Mn=1.3、吸熱ピーク温度約80℃のパラフィンワックス	Mp=1000、Mw/Mn=1.5、吸熱ピーク温度約 105℃の炭化水素系ワックス
例(5)	Mp=500、Mw/Mn=1.3、吸熱じ 一ク温度約80℃ のパラフィンワックス	Mp=3000、Mw/Mn=約 9、吸熱ピーク温度約 145℃のポリプロピレンワックス
例(6)	Mp=500、Mw/Mn=1.3、吸熱じ →温度約80℃のパラフィンワックス	Mp=800、Mw/Mn=2.0、吸熱t°-1温度約 100℃の水酸基を有する式(1)で表せるワックス

【0050】本発明のトナーに含有されるワックスは、ワックスを含有するトナーの示差走査熱量計(DSC)で測定されるDSC曲線において、温度70乃至150℃の領域に吸熱メインピークを有するものであり、好ましくは温度75乃至140℃の領域に吸熱メインピークを有する場合であり、更に好ましくは温度80乃至130℃の領域に吸熱メインピークを有し、同時に吸熱サブピークまたは吸熱ショルダーを有するものである。もし、上記温度領域以外に吸熱メインピークを有する場合には、低温定着性、耐ホットオフセット性及び耐ブロッキング性の全てを満足することが困難となる。

【0051】本発明のトナーにおいて、ワックスは混練工程でトナーに添加・分散されるが、好ましくは結着樹脂であるポリエステルを製造する工程でワックスを添加することである。この場合にはワックスの均一分散が更に容易になる。

【0052】本発明のトナーにおいて、2種類以上の異なるワックスが含有される場合に、ビニル系重合体をキシレン等の溶媒に溶解する際に添加するワックスは、好ましくは、炭化水素系ワックス、ポリエチレン系重合体、ポリプロピレン系重合体、1万至20mgKOH/gの酸価を有する酸変性ポリプロピレン及び1万至20mgKOH/gの酸価を有する酸変性ポリエチレンであ

る。

【0053】以下に、本発明に好ましく用いられるモノアゾ化合物の具体例を挙げるが、本発明はこれらのモノアゾ化合物に限定されるわけではない。

[0054] [化8]

$$H_3C$$
 CH_3
 $N=N$
 $N=N$
 OH
 HO
 C

$$H_3C$$
 CH_3
 $N=N$
 $N=N$
 CI
 CI
 CI
 CI
 CI

$$\begin{array}{c}
CH_3 \\
N=N-
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
OH & HO
\end{array}$$

【0055】また、本発明のトナーにおいて用いられる モノアゾ鉄化合物は、下記一般式(A), (B)及び (C)で表せるモノアゾ鉄化合物あるいはこれらの混合 物である。

【0056】 【化9】

$$\begin{pmatrix} A - N = N - B \\ Q & Q \\ 3 \end{pmatrix} \cdot 2Fe$$
 (B)

$$\begin{pmatrix}
A - N = N - B \\
Q & O
\end{pmatrix}$$

$$\begin{array}{c}
4Fe \\
C
\end{array}$$
(C)

(但し、式中、A、Bは各々ベンゼン環残基及び/またはナフタレン環残基を表し、少なくともAまたはBのいずれかにアルキル基を表し、Cはカチオンを表し、水素、ナトリウム、カリウム等のアルカリ金属、アンモニウム、有機アンモニウムを表す。)

【0057】本発明のトナーにおいて、結着樹脂に含有 されるビニル系重合体ユニットとポリエステルユニット を有するハイブリッド樹脂組成物は、芳香族ビニルモノ マー及び(メタ)アクリル酸エステルモノマーを付加重 合したビニル系重合体ユニットとポリエステルユニット とが化学的に結合したものである。ポリエステルユニッ トにはワックスの分散を制御する効果を有するアルコー ル成分及び/またはカルボン酸を含有するものである。 【0058】また、ハイブリッド樹脂組成物はポリエス テルのモノマーであるアルコールと(メタ)アクリル酸 エステルとのエステル交換反応により生成する。上記ハ イブリッド樹脂組成物は、ビニル系重合体ユニットを構 成する(メタ)アクリル酸エステルの10乃至60モル %がポリエステルユニットとエステル化反応していれば 良いが、好ましくは15乃至50モル%エステル化反応 する場合であり、更に好ましくは20万至45モル%エ ステル化反応している場合である。もし、ビニル系重合 体ユニットを構成する(メタ)アクリル酸エステルの1 0モル%未満しかポリエステルユニットとエステル化反 応していない場合には、ワックスの分散状態を制御する ことが困難であり、60モル%超となる場合には相対的 に分子量の大きな成分が増大する結果トナーの低温定着 性が低下する場合があり好ましくない。

【0059】ハイブリッド樹脂組成物を構成するポリエステルユニットとビニル系重合体ユニットの組成は、質量比で30:70乃至90:10であれば良いが、好ましくは40:60乃至80:20となる場合であり、更に好ましくは50:50乃至70:30となる場合であ

る。もし、ハイブリッド樹脂組成物を形成するポリエステルユニットの組成比が30質量%未満となる場合または90質量%超となる場合のいずれの場合でもハイブリッド樹脂組成物と有機アルミニウム化合物との相互作用を最適化することが困難であり、ワックスの分散状態を制御することが困難となる場合があり好ましくない。

【0060】本発明のトナーにおいて、ポリエステルの モノマーとしては以下のものが挙げられる。

【0061】アルコール成分としては、エチレングリコール、プロピレングリコール、1,3-ブタンジオー (2) ル、1,4-ブタンジオール、2,3-ブタンジオール、ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、 1,5-ペンタンジオール、1,6-ヘキサンジオール、ネオペンチルグリコール、2-エチル1,3-ヘキサンジオール、水素化ビスフェノールA、下記(2)式で表わされるビスフェノール誘導体及び下記(3)式で示されるジオール類が挙げられる。

【0062】 【化10】

(式中、Rはエチレン又はプロピレン基を示し、x及びyはそれぞれ1以上の整数であり、かつx+yの平均値は $2\sim10$ である。)

[0063] 【化11】

(3)

$$H$$
-OR $^{\prime}$ -O $-$ Q $^{\prime}$ -O-R $^{\prime}$ O-H
$$\begin{pmatrix} \mathsf{CH}_3 & \mathsf{CH}_3 \\ \mathsf{式}中、R^{\prime} は - \mathsf{CH}_2\mathsf{CH}_2 - \ , -\mathsf{CH}_2-\mathsf{CH} - \ , \ \ \mathsf{X}は、 - \mathsf{CH}_2-\mathsf{C} - \ を示す。 \end{pmatrix}$$
 CH_3 CH_3

【0064】酸性分としては、フタル酸、イソフタル酸及びテレフタル酸の如き芳香族ジカルボン酸類又はその無水物;こはく酸、アジピン酸、セバシン酸及びアゼライン酸の如きアルキルジカルボン酸類又はその無水物;炭素数6~12のアルキル基で置換されたこはく酸もしくはその無水物;フマル酸、マレイン酸及びシトラコン酸の如き不飽和ジカルボン酸類又はその無水物;が挙げられる。

【0065】ビニル系樹脂を生成するためのビニル系モノマーとしては、次のようなものが挙げられる。

【0066】スチレン; oーメチルスチレン、mーメチルスチレン、pーメチルスチレン、pーフェニルスチレン、pーエチルスチレン、2, 4ージメチルスチレン、pーnープチルスチレン、pーnーオクチルスチレン、pーnーイキシルスチレン、pーnーデシルスチレン、pーnードデシルスチレン、pーメトキシスチレン、pークロルスチレン、3, 4ージクロルスチレン、mーニトロスチレン、oーニトロスチレン、pーニトロスチレン、プチレンの如きスチレンの対きスチレンの如きスチレンの如きスチレンの如きスチレンの如きスチレン不飽和モノオレフィン類; ブタジエン、イソプレンの如き不

飽和ポリエン類;塩化ビニル、塩化ビニルデン、臭化ビ ニル、フッ化ビニルの如きハロゲン化ビニル類;酢酸ビ ニル、プロピオン酸ビニル、ベンゾエ酸ビニルの如きビ ニルエステル類;メタクリル酸メチル、メタクリル酸エ チル、メタクリル酸プロピル、メタクリル酸 n ーブチ ル、メタクリル酸イソブチル、メタクリル酸 n - オクチ ル、メタクリル酸ドデシル、メタクリル酸2-エチルへ キシル、メタクリル酸ステアリル、メタクリル酸フェニ ル、メタクリル酸ジメチルアミノエチル、メタクリル酸 ジエチルアミノエチルの如きαーメチレン脂肪族モノカ ルボン酸エステル類;アクリル酸メチル、アクリル酸エ チル、アクリル酸プロピル、アクリル酸nーブチル、ア クリル酸イソブチル、アクリル酸nーオクチル、アクリ ル酸ドデシル、アクリル酸2-エチルヘキシル、アクリ ル酸ステアリル、アクリル酸2-クロルエチル、アクリ ル酸フェニルの如きアクリル酸エステル類;ビニルメチ ルエーテル、ビニルエチルエーテル、ビニルイソブチル エーテルの如きビニルエーテル類;ビニルメチルケト ン、ビニルヘキシルケトン、メチルイソプロペニルケト ンの如きビニルケトン類;Nービニルピロール、Nービ ニルカルバゾール、Nービニルインドール、Nービニル ピロリドンの如きNービニル化合物;ビニルナフタリン

類:アクリロニトリル、メタクリロニトリル、アクリル アミドの如きアクリル酸もしくはメタクリル酸誘導体等 が挙げられる。

【0067】さらに、マレイン酸、シトラコン酸、イタ コン酸、アルケニルコハク酸、フマル酸、メサコン酸の 如き不飽和二塩基酸;マレイン酸無水物、シトラコン酸 無水物、イタコン酸無水物、アルケニルコハク酸無水物 の如き不飽和二塩基酸無水物;マレイン酸メチルハーフ エステル、マレイン酸エチルハーフエステル、マレイン 酸ブチルハーフエステル、シトラコン酸メチルハーフェ ステル、シトラコン酸エチルハーフエステル、シトラコ ン酸ブチルハーフエステル、イタコン酸メチルハーフエ ステル、アルケニルコハク酸メチルハーフェステル、フ マル酸メチルハーフエステル、メサコン酸メチルハーフ エステルの如き不飽和二塩基酸のハーフエステル;ジメ チルマレイン酸、ジメチルフマル酸の如き不飽和二塩基 酸エステル;アクリル酸、メタクリル酸、クロトン酸、 ケイヒ酸の如きa, β -不飽和酸;クロトン酸無水物、 ケイヒ酸無水物の如き α , β -不飽和酸無水物、該 α , β -不飽和酸と低級脂肪酸との無水物;アルケニルマロ ン酸、アルケニルグルタル酸、アルケニルアジピン酸、 これらの酸無水物及びこれらのモノエステルの如きカル ボキシル基を有するモノマーが挙げられる。

【0068】さらに、2-ヒドロキシエチルアクリレート、2-ヒドロキシエチルメタクリレート、2-ヒドロキシプロピルメタクリレートなどのアクリル酸またはメタクリル酸エステル類;4-(1-ヒドロキシー1-メチルブチル)スチレン、4-(1-ヒドロキシー1-メチルヘキシル)スチレンの如きヒドロキシ基を有するモノマーが挙げられる。

【0069】本発明のトナーにおいて、結着樹脂のポリエステルユニットは、三価以上の多価カルボン酸またはその無水物、または、三価以上の多価アルコールで架橋された架橋構造を有しているものである。三価以上の多価カルボン酸またはその無水物としては、例えば、1,2,4ージクロヘキサントリカルボン酸、1,2,4ーナフタレントリカルボン酸、ピロメリット酸及びこれらの酸無水物または低級アルキルエステル等が挙げられ、三価以上の多価アルコールとしては、例えば、1,2,3ープロパントリオール、トリメチロールプロパン、ヘキサントリオール、ペンタエリスリトール等が挙げられるが、好ましくは1,2,4ーベンゼントリカルボン酸及びその酸無水物である。

【0070】本発明のトナーにおいて、結着樹脂のビニル系重合体ユニットは、ビニル基を2個以上有する架橋削で架橋された架橋構造を有していてもよいが、この場合に用いられる架橋削は、芳香族ジビニル化合物として例えば、ジビニルベンゼン、ジビニルナフタレンが挙げられ;アルキル鎖で結ばれたジアクリレート化合物類と

して例えば、エチレングリコールジアクリレート、1, 3ープチレングリコールジアクリレート、1,4ーブタ ンジオールジアクリレート、1,5-ペンタンジオール ジアクリレート、1,6ヘキサンジオールジアクリレー ト、ネオペンチルグリコールジアクリレート及び以上の 化合物のアクリレートをメタクリレートに代えたものが 挙げられ;エーテル結合を含むアルキル鎖で結ばれたジ アクリレート化合物類としては、例えば、ジエチレング リコールジアクリレート、トリエチレングリコールジア クリレート、テトラエチレングリコールジアクリレー ト、ポリエチレングリコール#400ジアクリレート、 ポリエチレングリコール#600ジアクリレート、ジプ ロピレングリコールジアクリレート及び以上の化合物の アクリレートをメタアクリレートに代えたものが挙げら れ;芳香族基及びエーテル結合を含む鎖で結ばれたジア クリレート化合物類として例えば、ポリオキシエチレン (2)-2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)プロ パンジアクリレート、ポリオキシエチレン(4)-2, 2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)プロパンジアクリ レート及び以上の化合物のアクリレートをメタクリレー トに代えたものが挙げられ;ポリエステル型ジアクリレ 一ト類として例えば、商品名MANDA(日本化薬)が 挙げられる。

【0071】多官能の架橋剤としては、ペンタエリスリトールトリアクリレート、トリメチロールエタントリアクリレート、トリメチロールプロパントリアクリレート、テトラメチロールメタンテトラアクリレート、オリゴエステルアクリレート及び以上の化合物のアクリレートをメタクリレートに代えたもの;トリアリルシアヌレート、トリアリルトリメリテートが挙げられる。

【0072】これらの架橋剤は、他のモノマー成分100質量部に対して、0.01~10質量部(さらに好ましくは0.03~5質量部)用いることができる。

【0073】これらの架橋性モノマーのうち、トナー用 樹脂に定着性、耐オフセット性の点から好適に用いられ るものとして、芳香族ジビニル化合物(特にジビニルベ ンゼン)、芳香族基及びエーテル結合を1含む鎖で結ば れたジアクリレート化合物類が挙げられる。

【0074】本発明ではビニル系共重合体成分及び/又はポリエステル樹脂成分中に、両樹脂成分と反応し得るモノマー成分を含むことが好ましい。ポリエステル樹脂成分を構成するモノマーのうちビニル系共重合体と反応し得るものとしては、例えば、フタル酸、マレイン酸、シトラコン酸、イタコン酸の如き不飽和ジカルボン酸又はその無水物などが挙げられる。ビニル系共重合体成分を構成するモノマーのうちポリエステル樹脂成分と反応し得るものとしては、カルボキシル基又はヒドロキシ基を有するものや、アクリル酸もしくはメタクリル酸エステル類が挙げられる。

【0075】ビニル系樹脂とポリエステル樹脂の反応生

成物を得る方法としては、先に挙げたビニル系樹脂及びポリエステル樹脂のそれぞれと反応しうるモノマー成分を含むポリマーが存在しているところで、どちらか一方もしくは両方の樹脂の重合反応をさせることにより得る方法が好ましい。

【0076】本発明のビニル系共重合体を製造する場合 に用いられる重合開始剤としては、例えば、2, 2'-アゾビスイソブチロニトリル、2,2′-アゾビス(4 ーメトキシー2, 4ージメチルバレロニトリル)、2, 2'-アゾビス(-2,4-ジメチルパレロニトリ ル)、2,2′ーアゾビス(-2メチルブチロニトリ ル)、ジメチルー2, 2′ーアゾビスイソブチレート、 1, 1′ーアゾピス(1ーシクロヘキサンカルボニトリ ル)、2-(カーバモイルアゾ)-イソブチロニトリ ル、2, 2' ーアゾビス(2, 4, 4ートリメチルペン タン)、2ーフェニルアゾー2, 4ージメチルー4ーメ トキシバレロニトリル、2, 2'-アゾビス(2-メチ ループロパン)、メチルエチルケトンパーオキサイド、 アセチルアセトンパーオキサイド、シクロヘキサノンパ ーオキサイドの如きケトンパーオキサイド類、2,2-ビス(tーブチルパーオキシ)ブタン、tーブチルハイ ドロパーオキサイド、クメンハイドロパーオキサイド、 1, 1, 3, 3ーテトラメチルブチルハイドロパーオキ サイド、ジーtーブチルパーオキサイド、tーブチルク ミルパーオキサイド、ジークミルパーオキサイド、a, a' ーピス (tープチルパーオキシイソプロピル) ベン ゼン、イソブチルパーオキサイド、オクタノイルパーオ キサイド、デカノイルパーオキサイド、ラウロイルパー オキサイド、3,5,5ートリメチルヘキサノイルパー オキサイド、ベンゾイルパーオキサイド、mードリオイ ルパーオキサイド、ジーイソプロピルパーオキシジカー ボネート、ジー2-エチルヘキシルパーオキシジカーボ ネート、ジーnープロピルパーオキシジカーボネート、 ジー2ーエトキシエチルパーオキシカーボネート、ジー メトキシイソプロピルパーオキシジカーボネート、ジ (3-メチル-3-メトキシブチル) パーオキシカーボ ネート、アセチルシクロヘキシルスルホニルパーオキサ イド、tープチルパーオキシアセテート、tープチルパ ーオキシイソブチレート、t-ブチルパーオキシネオテ カノエイト、 t ーブチルパーオキシ2 ーエチルヘキサノ エイト、t-ブチルパーオキシラウレート、t-ブチル パーオキシベンゾエイト、tープチルパーオキシイソプ ロピルカーボネート、ジーtーブチルパーオキシイソフ タレート、モーブチルパーオキシアリルカーボネート、 tーアミルパーオキシ2ーエチルヘキサノエート、ジー t ープチルパーオキシヘキサハイドロテレフタレート, ジー t ーブチルパーオキシアゼレートがあげられる。 【0077】本発明のトナーにおいて、結着樹脂に含有 されるビニル系重合体は、好ましくはカルボキシル基を 有するビニルモノマーとしては、好ましくはアクリル

酸、メタクリル酸が挙げられ、特に好ましくは、0.1 乃至1質量部共重合してる場合である。

【0078】本発明のトナーに用いられる結婚樹脂を調製できる製造方法としては、例えば、以下の(1)~(6)に示す製造方法を挙げることができる。

【0079】(1)ビニル系樹脂、ポリエステル樹脂及 びハイブリッド樹脂成分をそれぞれ製造後にブレンドす る方法であり、ブレンドは有機溶剤(例えば、キシレ ン)に溶解・膨潤した後に有機溶剤を留去するものであ り、好ましくは、このブレンド工程でワックスを添加し て製造される。尚、ハイブリッド樹脂成分は、ビニル系 重合体とポリエステル樹脂を別々に製造後、少量の有機 溶剤に溶解・膨潤させ、エステル化触媒及びアルコール を添加し、加熱することによりエステル交換反応を行な って合成されるエステル化合物を用いることができる。 【0080】(2)ビニル系重合体ユニット製造後に、 これの存在下にポリエステルユニット及びハイブリッド 樹脂成分を製造する方法である。ハイブリッド樹脂成分 はビニル系重合体ユニット(必要に応じてビニル系モノ マーも添加できる)とポリエステルモノマー(アルコー ル、カルボン酸)及び/またはポリエステルとの反応に より製造される。この場合も適宜、有機溶剤を使用する ことができる。好ましくは、この工程でワックスを添加 する。

【0081】(3)ポリエステルユニット製造後に、これの存在下にビニル系重合体ユニット及びハイブリッド樹脂成分を製造する方法である。ハイブリッド樹脂成分はポリエステルユニット(必要に応じてポリエステルモノマーも添加できる)とビニル系モノマー及び/またはビニル系重合体ユニットとの反応により製造される。好ましくは、この工程でワックスを添加する。

【0082】(4) ビニル系重合体ユニット及びポリエステルユニット製造後に、これらの重合体ユニット存在下にビニル系モノマー及び/またはポリエステルモノマー(アルコール、カルボン酸)を添加することによりハイブリッド樹脂成分を製造される。この場合も適宜、有機溶剤を使用することができる。好ましくは、この工程でワックスを添加する。

【0083】(5) ハイブリッド樹脂成分を製造後、ビニル系モノマー及び/またはポリエステルモノマー(アルコール、カルボン酸)を添加して付加重合及び/又は縮重合反応を行うことによりビニル系重合体ユニット及びポリエステルユニットが製造される。この場合、ハイブリッド樹脂成分は上配(2)乃至(4)の製造方法により製造されたものを使用することもでき、必要に応じて公知の製造方法により製造されたものを使用することができる。さらに、適宜、有機溶剤を使用することができる。好ましくは、この工程でワックスを添加する。

【0084】(6) ビニル系モノマー及びポリエステルモノマー(アルコール、カルボン酸等)を混合して付加

重合及び縮重合反応を連続して行うことによりビニル系 重合体ユニット、ポリエステルユニット及びハイブリッド樹脂成分が製造される。さらに、適宜、有機溶剤を使 用することができる。好ましくは、この工程でワックス を添加する。

【0085】上記(1)乃至(5)の製造方法において、ビニル系重合体ユニット及び/またはポリエステルユニットは複数の異なる分子量、架橋度を有する重合体ユニットを使用することができる。

【0086】上記の(1)~(6)の製造方法の中でも、特に(3)の製造方法が、ビニル系重合体ユニットの分子量制御が容易であり、ハイブリッド樹脂成分の生成を制御することができ、かつワックスを添加する場合にはその分散状態を制御できる点で好ましい。

【0087】本発明に用いられる磁性体は、異種元素を 含有するマグネタイト、マグへマイト、フェライト等の 磁性酸化鉄及びその混合物が好ましく用いられる。

【0088】中でもリチウム、ベリリウム、ボロン、マ グネシウム、アルミニウム、シリコン、リン、イオウ、 ゲルマニウム、チタン、ジルコニウム、錫、鉛、亜鉛、 カルシウム、バリウム、スカンジウム、バナジウム、ク ロム、マンガン、コバルト、銅、ニッケル、ガリウム、 インジウム、銀、パラジウム、金、白金、タングステ ン、モリブデン、ニオブ、オスミウム、ストロンチウ ム、イットリウム、テクネチウム、ルテニウム、ロジウ ム、ビスマスから選ばれる少なくとも一つ以上の元素を 含有する磁性酸化鉄であることが好ましい。特にリチウ ム、ベリリウム、ボロン、マグネシウム、アルミニウ ム、シリコン、リン、ゲルマニウム、ジルコニウム、 錫、イオウ、カルシウム、スカンジウム、チタン、バナ ジウム、クロム、マンガン、コバルト、ニッケル、銅、 亜鉛及びガリウムが好ましい。最も好ましくは、異種元 素としてマグネシウム、アルミニウム、シリコン、リン 及びジルコニウムからなるグループから選択される元素 を含む磁性酸化鉄である。これらの元素は酸化鉄結晶格 子の中に取り込まれても良いし、酸化物として酸化鉄中 に取り込まれていても良いし、表面に酸化物あるいは水 酸化物として存在しても良い。また、酸化物として含有 されているのが好ましい形態である。

【0089】これらの元素は、磁性体生成時に各々の元素の塩を混在させpH調整により、粒子中に取り込むことが出来る。また、磁性体粒子生成後にpH調整、あるいは各々の元素の塩を添加しpH調整することにより粒子表面に析出させることが出来る。

【0090】これらの元素を有する磁性体は、結着樹脂に対し馴染みが良く、非常に分散性が良い。更にこの分散性のよさが、本発明で用いられる有機鉄化合物の分散性を向上することができ、本発明の有機鉄化合物の効果を十分に発揮することが出来る。磁性体が分散メディアとして働き、有機鉄化合物の分散を磁性体の分散性の良

さが援助し、有機鉄化合物の分散性を向上させる。また、これらの磁性体は水分子を吸着し、有機鉄化合物が、水分子による帯電に強調を発揮しやすくする効果を持っている。この効果は酸価を有する結婚樹脂と共に用いると一層効果的に発揮できる。

【0091】またこれらの磁性体は、粒度分布が揃い、 その結着樹脂中への分散性とあいまって、トナーの帯電 性を安定化することが出来る。また近年はトナー粒径の 小径化が進んできており、重量平均粒径2.5万至10 μmのような場合でも、帯電均一性が促進され、トナー の凝集性も軽減され、画像濃度の向上、カブリの改善等 現像性が向上する。特に重量平均粒径2.5乃至6.0 μmのトナーにおいてはその効果は顕著であり、極めて 高精細な画像が得られる。重量平均粒径は2.5 μm以 上である方が十分な画像濃度が得られて好ましい。一方 でトナーの小粒径化が進むと鉄化合物の遊離も生じやす くなるが、本発明のトナーは帯電均一性に優れているの で多少の鉄化合物が存在してもスリーブ汚染の影響を受 けにくくなる。磁性トナーは、重量平均粒径が好ましく は2. 5乃至10µm(より好ましくは、2. 5乃至 6. 0 µm) が良い。非磁性トナーの場合でも、重量平 均粒径は2. 5~10μmより好ましくは2. 5乃至 6. 0 µmが良い。

【0092】 チャンネルとしては、2.00~2.52 μ m未満; 2.52~3.17 μ m未満; 3.17~4.00 μ m未満; 4.00~5.04 μ m未満; 5.04~6.35 μ m未満; 6.35~8.00 μ m未満; 8.00~10.08 μ m未満; 10.08~12.70 μ m未満; 12.70~16.00 μ m未満; 16.00~20.20 μ m未満; 20.20~25.40 μ m未満; 25.40~32.00 μ m未満; 32.00~40.30 μ m未満の13 μ 7××× μ 7× μ 7× μ 7× μ 8

【0093】これらの異種元素の含有率は、磁性酸化鉄の鉄元素を基準として0.05~10質量%であることが好ましい。更に好ましくは0.1~7質量%であり、特に好ましくは0.2~5質量%、更には0.3~4質量%である。0.05質量%より少ないと、これら元素の含有効果が得られなく、良好な分散性、帯電均一性が得られなくなる。10質量%より多くなると、電荷の放出が多くなり帯電不足を生じ、画像濃度が低くなったり、カブリが増加することがある。

【0094】また、これら異種元素の含有分布において、磁性体の表面に近い方に多く存在しているものが好ましい。たとえば、酸化鉄の鉄元素の溶解率が20%のときの異種元素の溶解率が、全異種元素の存在量の20%~100%が好ましい。さらには25%~100%がよく、30%~100%が特に好ましい。表面存在量を多くすることにより分散効果や電気的拡散効果を、より向上させることができる。

【0095】 これらの磁性体は個数平均粒径が0.05~1.0 μ mが好ましく、さらには0.1~0.5 μ m のものが好ましい。磁性体はBET比表面積は2~40 m²/g(より好ましくは、4~20m²/g)のものが好ましく用いられる。形状には特に制限はなく、任意の形状のものが用いられる。磁気特性としては、磁場795.8 k A/m下で飽和磁化が10~200Am²/kg(より好ましくは、70~100Am²/kg)、残留磁化が1~100Am²/kg(より好ましくは、2~20Am²/kg)、抗磁力が1~30kA/m(より好ましくは、2~15kA/m)であるものが好ましく用いられる。これらの磁性体は結着樹脂100質量部に対し、20~200質量部で用いられる。

【0096】磁性酸化鉄中の元素量は、蛍光 X線分析装置 S Y S T E M 3 0 8 0 (理学電機工業 (株) 社製) を使用し、J I S K 0 1 1 9 蛍光 X 線分析通則に従って、蛍光 X 線分析を行なうことにより測定することができる。元素分布については、塩酸又はフッ酸溶解しながらの元素量をプラズマ発光分光 (I C P) により測定定量し、各元素の全溶時の濃度に対する各溶解時の各元素濃度からその溶解率を求めることにより得られる。

【0097】また、個数平均径は透過電子顕微鏡により拡大撮影した写真をデジタイザー等で測定することにより求めることが出来る。磁性体の磁気特性は、「振動試料型磁力計VSM-3S-15」(東英工業社製)を用いて外部磁場795.8kA/mの下で測定した値である。比表面積は、BET法に従って、比表面積測定装置オートソープ1(湯浅アイオニクス社製)を用いて試科表面に窒素ガスを吸着させ、BET多点法を用いて比表面積を算出する。

【0098】本発明のトナーに使用できる着色剤としては、任意の適当な顔料又は染料が挙げられる。例えば顔料として、カーボンブラック、アニリンブラック、アセチレンブラック、ナフトールイエロー、ハンザイエロー、ローダミンレーキ、アリザリンレーキ、ベンガラ、フタロシアニンブルー、インダンスレンブルー等がある。これらは定着画像の光学濃度を維持するために必要な量が用いられ、結着樹脂100質量部に対し0.1~20質量部、好ましくは0.2~10質量部の添加量が良い。また、同様の目的で、更に染料が用いられる。例えば、アゾ系染料、アントラキノン系染料、キサンテン系染料、メチン系染料があり、結着樹脂100質量部に対し0.1~20質量部、好ましくは0.3~10質量部の添加量が良い。

【0099】本発明においては、シリカ、アルミナ、酸化チタンの如き無機酸化物や、カーボンブラック、フッ化カーボンの如き粒径の細かい粒子の無機微粉体をトナー粒子に外添することが好ましい。

【0100】シリカ微粉体、アルミナ微粉体又は酸化チタン微粉体は、トナー粒子表面に分散させた時に細かい

粒子となる方が流動性付与性が高くなるので好ましい。個数平均粒径としては $5\sim100\,\mathrm{nm}$ になるものが良く、さらに好ましくは $5\sim50\,\mathrm{nm}$ が良い。BET法で測定した窒素吸着による比表面積では $30\,\mathrm{m}^2/\mathrm{g}$ 以上(特に $60\sim40\,\mathrm{0m}^2/\mathrm{g}$)の範囲のものが母体微粉体として好ましく、表面処理された微粉体としては、 $20\,\mathrm{m}^2/\mathrm{g}$ 以上(特に $40\sim30\,\mathrm{0m}^2/\mathrm{g}$)の範囲のものが好ましい。

【0101】これらの微粉体の適用量は、トナー粒子100質量部に対して、0.03~5質量部添加した時に適切な表面被覆率になる。

【0102】本発明に用いる無機微粉体の疎水化度としては、メタノールウエッタビリティーで30%以上の値を示すのが好ましく、更に好ましくは50%以上である。疎水化処理剤としては、含ケイ素表面処理剤であるシラン化合物とシリコーンオイルが好ましい。

【0103】例えば、ジメチルジメトキシシラン、トリメチルエトキシシラン、ブチルトリメトキシシランの如きアルキルアルコキシシラン;ジメチルジクロルシラン、トリメチルクロルシラン、アリルジメチルクロルシラン、ヘキサメチルジシラザン、アリルフェニルジクロルシラン、ベンジルジメチルクロルシラン、ビニルトリアセトキシシラン、ビニルトリアセトキシシラン、ジビニルクロルシラン、ジメチルビニルクロルシランの如きシランカップリング剤を用いることができる。

【0104】本発明のトナーは、キャリアと混合して二成分現像剤として使用しても良い。キャリアの抵抗値は、キャリア表面の凹凸度合い、被覆する樹脂の量を調整して106 \sim 10 $^{10}\Omega$ ・cmにするのが良い。

【0105】キャリア表面を被覆する樹脂としては、スチレンーアクリル酸エステル共重合体、スチレンーメタクリル酸エステル共重合体、アクリル酸エステル共重合体、メタクリル酸エステル共重合体、シリコーン樹脂、フッ素含有樹脂、ポリアミド樹脂、アイオノマー樹脂、ポリフェニレンサルファイド樹脂或いは、これらの混合物を用いることができる。

【0106】キャリアコアの磁性材料としては、フェライト、鉄過剰型フェライト、マグネタイト、γー酸化鉄等の酸化物や、鉄、コバルト、ニッケルのような金属或いはこれらの合金を用いることができる。また、これらの磁性材料に含まれる元素としては、鉄、コバルト、ニッケル、アルミニウム、銅、鉛、マグネシウム、スズ、亜鉛、アンチモン、ベリリウム、ビスマス、カルシウム、マンガン、セレン、チタン、タングステン、バナジウムが挙げられる。

【0107】本発明で用いられる各種特性付与を目的とした添加剤としては、例えば、以下のようなものが用いられる。

【0108】(1)研磨剤:金属酸化物(チタン酸スト

ロンチウム、酸化セリウム、酸化アルミニウム、酸化マグネシウム、酸化クロムなど)、窒化物(窒化ケイ素など)・炭化物(炭化ケイ素など)、金属塩(硫酸カルシウム、硫酸パリウム、炭酸カルシウム)など。

【0109】(2)滑剤:フッ素系樹脂粉末(ポリフッ化ビニリデン、ポリテトラフルオロエチレンなど)、脂肪酸金属塩(ステアリン酸亜鉛、ステアリン酸カルシウムなど)など。

【0110】(3)荷電制御性粒子:金属酸化物(酸化 錫,酸化チタン,酸化亜鉛,酸化ケイ素,酸化アルミニ ウムなど)、カーボンブラック、樹脂微粒子など。

【0111】これら添加剤は、トナー粒子100質量部に対し、0.05~10質量部が用いられ、好ましくは、0.1~5質量部が用いられる。これら添加剤は、単独で用いても、また、複数併用しても良い。

【0112】磁性トナーの場合は、2種以上の無機酸化物あるいは金属酸化物の微粉体を用いることが現像の耐久安定性、放置後の現像安定性を得る上で好ましい。非磁性一成分現像方法の場合は、酸化チタン又はアルミナを用いることが流動性向上、画像均一性を得る為に好ましい。

【0113】本発明のトナーを製造する方法としては、 上述したようなトナー構成材料をボールミルその他の混 合機により十分混合した後、熱ロールニーダー、エクス トルーダーの如き熱混練機を用いて良く混練し、冷却固 化後、機械的に粉砕し、粉砕粉を分級することによって トナーを得る方法が好ましい。他には、結着樹脂を構成 すべき単量体に所定の材料を混合して乳化懸濁液とした 後に、重合させてトナーを得る重合法トナー製造法;コ ア材及びシェル材から成るいわゆるマイクロカプセルト ナーにおいて、コア材あるいはシェル材、あるいはこれ らの両方に所定の材料を含有させる方法;結着樹脂溶液 中に構成材料を分散した後、噴霧乾燥することによりト ナーを得る方法が挙げられる。さらに必要に応じ所望の 添加剤とトナー粒子とをヘンシェルミキサーの如き混合 機により十分に混合し、本発明のトナーを製造すること ができる。

【0114】次に本発明のトナーが好ましく用いられる 画像形成方法について説明する。

【0115】まず、本発明の画像形成方法に適用できる 現像手段について説明する。

【0116】図1において、公知のプロセスにより形成された静電荷像を担持する像保持体、例えば電子写真感光ドラム7は、矢印B方向に回転される。現像剤担持体としての現像スリーブ14は、ホッパー9から供給された一成分現像剤としてのトナー10を担持して、矢印A方法に回転することにより、現像スリーブ14と感光ドラム7とが対向した現像部Dにトナー10を搬送する。現像スリーブ14内には、トナー10が磁性トナーである場合には、現像スリーブ14上に磁気的に吸引及び保

持するために、磁石11が配置されている。トナー10 は現像スリーブ14との摩擦により、感光ドラム7上の 静電荷像を現像可能な摩擦帯電電荷を得る。

【0117】現像部Dに搬送されるトナー10の層厚を 規制するために、磁性トナーである場合には強磁性金属 からなる規制磁性ブレード8が、現像スリーブ14の表 面から約200~300μmのギャップ幅を持って現像 スリーブ14に臨むように、ホッパー9から垂下されて いる。磁石11の磁極N1からの磁力線がブレード8に 集中することにより、現像スリーブ14上にトナー10 の薄層が形成される。ブレード8としては非磁性ブレー ドを使用することもできる。また、トナー10が非磁性 トナーである場合には、ウレタンゴム、シリコーンゴ ム、チップブレードなどの弾性ブレードが用いられる。 【0118】現像スリーブ14上に形成されるトナー1 Oの薄層の厚みは、現像部Dにおける現像スリーブ14 と感光ドラムフとの間の最小間隙よりも更に薄いもので あることが好ましい。このようなトナー薄層により静電 荷像を現像する方式の現像装置(即ち非接触型現像装 置)に、本発明の現像方法は特に有効である。しかし、 現像部において、トナー層の厚みが現像スリーブ14と 感光ドラム7との間の最小間隙以上の厚みである現像装 置(即ち接触型現像装置)にも、本発明の現像方法は適 用することができる。

【0119】以下、非接触型現像装置の例を説明する。 【0120】上記現像スリーブ14には、これに担持された一成分現像剤であるトナー10を飛翔させるために、電源15により現像バイアス電圧が印加される。この現像バイアス電圧として直流電圧を使用するときは、静電荷像の画像部(トナー10が付着して可視化される領域)の電位と背景部の電位との間の値の電圧が、現像スリーブ14に印加されることが好ましい。一方、現像画像の濃度を高め或は階調性を向上するために、現像スリーブ14に交番バイアス電圧を印加して、現像部Dに向きが交互に反転する振動電界を形成してもよい。この場合、上記画像部の電位と背景部の電位の間の値を有する直流電圧成分が重畳された交番バイアス電圧を現像スリーブ14に印加することが好ましい。

【0121】また、高電位部と低電位部を有する静電荷像の高電位部にトナーを付着させて可視化する、いわゆる正規現像では、静電荷像の極性と逆極性に帯電するトナーを使用し、一方、静電荷像の低電位部にトナーを付着させて可視化する、反転現像では、トナーは静電荷像の極性と同極性に帯電するトナーを使用する。高電位と低電位というのは、絶対値による表現である。いずれにしても、トナー10は現像スリーブ14との摩擦により静電荷像を現像するための極性に帯電する。

【0122】図2の現像装置では、現像スリーブ14上のトナー10の層厚を規制する部材として、ウレタンゴム,シリコーンゴムの如きゴム弾性を有する材料、或は

リン青銅、ステンレス鋼の如き金属弾性を有する材料で形成された弾性板17を使用し、この弾性板17を現像スリーブ14に圧接させていることが特徴である。このような現像装置では、現像スリーブ8上に更に薄いトナー層を形成することができる。図2の現像装置のその他の構成は、図1に示した現像装置と基本的に同じで、図2において図1に付した符号と同一の符号は同一の部材を示す。

【0123】上記のようにして現像スリーブ14上にトナー層を形成する図2に示すような現像装置は、弾性板17によりトナーを現像スリーブ14上に擦りつけるため、トナーの摩擦帯電量も多くなり、画像濃度の向上が図られる。また、非磁性一成分トナーにおいては、このような現像装置が用いられる。

【0124】本発明に用いられる現像剤担持体であるスリーブは、円筒状基体と、該基体表面を被覆する被膜層(樹脂層)を有することも好ましい。その構成は図3に示したようなものである。該樹脂層1は、結着樹脂4、場合によっては導電性物質2、充填剤3、固体潤滑電性物質2が含有されている場合、樹脂層1は導電性なのでトナーの過剰帯電が防止できる。また充填剤3が寄にないまでであり、トナーののでは、トナーによる該樹脂層1の摩耗を防ぎ、更に充填剤3の帯電付与性により、トナーの帯電も好適にコントロールできる。また、固体潤滑剤5が合きされる場合には、トナーとスリーブとの離型性が向上され、その結果トナーのスリーブ上への融着が防止できる。

【0125】本発明のスリーブにおいて、樹脂層に導電性物質を含有させる場合、該樹脂層の体積抵抗が106 Ω ・c m以下、好ましくは $10^3\Omega$ ・c m以下であるものがよい。樹脂層の体積抵抗が 106Ω ・c mを超える場合には、トナーのチャージアップが発生しやすくなり、ブロッチの発生や現像特性の劣化を引き起こすことがある。

【0126】また、該樹脂層の表面粗さは、JIS中心線平均粗さ(Ra)で0.2~3.5 μ mの範囲にあることが好ましい。Raが0.2 μ m未満ではスリーブ近傍のトナーの帯電量が高くなりすぎ、鏡映力によりトナーがスリーブ上に引きつけられ、新たなトナーがスリーブから帯電付与を受けられず、現像性が低下する。Raが3.5 μ mを超えると、スリーブ上のトナーコート量が増加しすぎてトナーが十分な帯電量を得られず、かつ不均一な帯電となり、画像濃度の低下や濃度ムラの原因となる。

【0127】次に該樹脂層1を構成する各材料について 説明する。

【0128】図3において導電性物質2としては、例えばアルミニウム、銅、ニッケル、銀の如き金属粉体;酸化アンチモン、酸化インジウム、酸化スズの如き金属酸

化物;カーボンファイバー、カーボンブラック、グラファイトの如き炭素同素体が挙げられる。このうちカーボンブラックは特に電気伝導性に優れ、高分子材料に充填して導電性を付与したり、添加量のコントロールで、ある程度任意の導電度を得ることができるために好適に用いられる。本発明に使用するカーボンブラックの個数平均粒径は $0.01-1.0\mu$ m、好ましくは 0.01μ m \sim 0.8 μ mのものが良い。カーボンブラックの個数平均粒径が 1μ mを超える場合には、樹脂層の体積抵抗を制御しづらくなり好ましくない。

【0129】導電性物質の使用量としては、結着樹脂100質量部に対して、好ましくは0.1~300質量部であり、より好ましくは1~100質量部である。

【0130】充填剤3としては、従来より公知のトナー 用ネガ帯電性荷電制御剤、あるいはポジ帯電性荷電制御 剤を添加しても良い。このほかの物質として、例えばア ルミナ、アスベスト、ガラス繊維、炭酸カルシウム、炭 酸マグネシウム、炭酸バリウム、硫酸バリウム、シリ カ、ケイ酸カルシウムの如き無機化合物;フェノール樹 脂、エポキシ樹脂、メラミン樹脂、シリコーン樹脂、P MMA、メタクリレートのターポリマー(例えばポリス チレン/n ープチルメタクリレート/シランターポリマ 一)、スチレンーブタジエン系共重合体、ポリカプロラ クトン;ポリカプロラクタム、ポリビニルピリジン、ポ リアミドの如き含窒素化合物;ポリフッ化ビニリデン、 ポリ塩化ビニル、ポリテトラフルオロエチレン、ポリテ トラクロロブルオロエチレン、ペルフルオロアルコキシ ル化エチレン、ポリテトラフルオロアルコキシエチレー ン、フッ素化エチレンプロピレンーポリテトラフルオロ エチレン共重合体、トリフルオロクロロエチレンー塩化 ビニル共重合体といった高度にハロゲン化された重合 体;ポリカーボネート、ポリエステルが挙げられる。こ のうちシリカ及びアルミナが、それ自身の硬さ及びトナ 一に対する帯電制御性を有するので好ましく用いられ

【0131】充填剤の使用量としては、結着樹脂100 質量部に対して、好ましくは0.1~500質量部、より好ましくは1~200質量部である。

【0132】固体潤滑剤5としては、例えば二硫化モリブデン、窒化硼素、グラファイト、フッ化グラファイト、銀ーセレン化ニオブ、塩化カルシウムーグラファイト、滑石が挙げられる。このうちグラファイトは潤滑性と共に導電性を有し、高すぎる電荷を有するトナーを減少させ、現像に好適な帯電量を持たせる働きがあることから好適に用いられる。

【0133】固体潤滑剤の使用量としては、結着樹脂100質量部に対して、好ましくは0.1~300質量部であり、より好ましくは1~150質量部である。

【0134】場合によっては、該導電性物質2、該充填 剤3や固体潤滑剤5が分散される結着樹脂4としては、 フェノール系樹脂、エポキシ系樹脂、ポリアミド系樹脂、ポリエステル系樹脂、ポリカーボネート系樹脂、ポリオレフィン系樹脂、シリコーン系樹脂、フッ素系樹脂、スチレン系樹脂、アクリル系樹脂の如き樹脂が用いられる。特に熱硬化性もしくは光硬化性の樹脂が好ましい。

【0135】また本発明におけるスリーブ表面の樹脂層中の導電性物質、或いは充填剤や固体潤滑剤を表面に好適に露出させるために、または、表面を平滑化処理して均一な凹凸表面を作るために、後述の磨き加工等の手段により表面を平滑化処理することにより、さらに好ましい性能を付与することが可能である。特に、ベタ黒やハーフトーン画像に発生する縦スジ現象や初期の画像濃度の立上がりに効果があり、特に高温高湿下での効果が大きい。フェルトや砥粒の付着した帯状研磨材での磨き加工を施すことで、スリーブの表面凹凸を均一に仕上げることができるので、スリーブとの摩擦帯電を受けたトナーのみが現像領域に搬送されるようになる。従って、上記効果が得られるものと考えられる。

【0136】上記のように平滑化処理を施した後も、コート層表面はJ15 B 0601におけるRaで0. 2~3. 5 μ mの範囲の凹凸を保持していることが好ましく、より好ましくは0. 3~2. 5 μ m程度である。理由は前記と同様である。

【0137】円筒基体6としては、非磁性金属円筒管、樹脂円筒が好ましく用いられ、例えば、ステンレス円筒管、アルミニウム円筒管、銅合金円筒管等の非磁性の円筒管が用いられる。円筒管を作製する方法としては、引き抜き法や押し出し法があり、更に円筒管自体の寸法精度を上げる場合には、切削や研磨を施して所定の寸法精度とする。円筒管の真直度は30μm以下であることが好ましく、さらには20μm以下が好ましく良好な画像が得られる。また必要に応じて適度な凹凸を表面に付与するためにサンドブラストや研磨により粗面を形成してもよい。ブラストに用いられる砥粒は定形粒子でも構わない。

【0138】次に、本発明の現像方法を適用し得る画像形成方法を、図4に概略的に示す接触帯電手段及び接触転写手段を有する画像形成装置を参照しながら説明する。本発明の現像方法は、コロナ帯電方式及び/又はコロナ転写方式を使用する画像形成方法にも適用できる。【0139】光導電層801a及び導電性基層801bを有する回転ドラム型の感光体801は、図面上時計の針の回転方向に所定の周速(プロセススピード)で回転される。導電性弾性層802a及び芯金802bを有している帯電ローラ802は、帯電バイアス電源803によりバイアスが印加されている。帯電ローラ802は、感光体801に押圧力により圧接されており、感光体801の回転に伴い従動回転する。

【0140】帯電ローラ802にバイアスV2が印加されることで感光体801の表面が所定の極性・電位に帯電される。次いで画像露光804によって静電荷像が形成され、現像手段805によりトナー画像として順次可視化されていく。

【0141】現像手段805を構成する現像スリーブには、現像バイアス印加手段813よりバイアスV1が印加される。現像により潜像保持体上に形成されたトナー像は、転写バイアス電源807により転写バイアスV3が印加された転写材808を感光体801に押圧する当接転写手段としての転写ローラー806(導電性弾性層806a, 芯金806b)により転写材808に静電転写され、転写材上のトナー像は、加熱ローラ811a及び加圧ローラ811bを有する加熱加圧手段811により加熱加圧定着される。トナー画像転写後の感光体801面では転写残りトナーの如き付着汚染物質を、感光体801にカウンター方向に圧接した弾性クリーニングが表置801にカウンター方向に圧接した弾性クリーニングが表置809で清浄面化され、更に除電露光装置810により除電されて、繰り返して作像される。

【0142】一次帯電手段としては、以上のごとく接触帯電手段として帯電ローラー802を用いて説明したが、帯電ブレード、帯電ブラシの如き接触帯電手段でもよく、更に、非接触のコロナ帯電手段でもよい。接触帯電手段の方が帯電工程におけるオゾンの発生が少ない。転写手段としては、以上のごとく転写ローラー806を用いて説明したが転写ブレード又は転写ベルトの如き接触帯電手段でもよく、更に非接触のコロナ転写手段でもよい。当接転写手段の方が転写工程におけるオゾンの発生が少ない。

【0143】また更に、本発明の画像形成方法に適用できる別の定着法について図5に示す定着手段を用いて説明する。図5は、トナー顕画像が形成されている記録材519を固定支持された加熱体511と、該加熱体に対向圧接し且つフィルム515を介して該記録材を該加熱体に密着させる加圧部材518とにより加熱定着する手段を示す。

【0144】図5に示す定着装置において加熱体511は、従来の熱ロールに比べて熱容量が小さく、線状の加熱部を有するものであって、加熱部の最高温度は100~300℃であることが好ましい。

【0145】また、加熱体511と加圧部材としての加圧ローラー518との間に位置する定着フィルム515は、厚さ1~100µmの耐熱性のシートであることが好ましく、これら耐熱性シートとしては耐熱性の高い、ポリエステル、PET (ポリエチレンテレフタレート)、PFA (テトラフルオロエチレンーパーフルオロアルキルビニルエーテル共重合体)、PTFE (ポリテトラフルオロエチレン)、ポリイミド、ポリアミドの如きポリマーシートの他、アルミニウムの如き金属シート

及び、金属シートとポリマーシートから構成されたラミネートシートが用いられる。

【0146】より好ましい定着フィルムの構成としては、これら耐熱性シートが離型層及び/又は低抵抗層を有していることである。

【0147】511は、装置に固定支持された低熱容量線状加熱体であって、一例として厚み1.0mm,幅10mm,長手長240mmのアルミナ基板512に抵抗材料513を幅1.0mmに塗工したもので、長手方向両端より通電される。通電はDC100Vの周期20msecのパルス状波形で検温素子514によりコントロールされた所望の温度、エネルギー放出量に応じたパルスをそのパルス幅を変化させて与える。略パルス幅は0.5msec~5msecとなる。この様にエネルギー及び温度を制御された加熱体511に当接して、図中矢印方向に定着フィルム515は移動する。

【0148】この定着フィルムの一例として厚み 20μ mの耐熱フィルム(例えば、ポリイミド、ポリエーテルイミド、PES、PFAに少なくとも画像当接面側にPTFE、PAFの如き弗素樹脂)に導電剤を添加した離型層を 10μ mコートしたエンドレスフィルムである。一般的には総厚は 100μ m未満、より好ましく 40μ m未満が良い。フィルムの駆動は駆動ローラー516と従動ローラー517による駆動とテンションにより矢印方向に皺を生じることなく移動する。

【0149】518は、シリコーンゴムの如き離型性の良いゴム弾性層を有する加圧ローラーで、総圧39.2~196N(4~20kg)でフィルムを介して加熱体を加圧し、フィルムと圧接回転する。記録材519上の未定着トナー520は、入口ガイド521により定着部に導かれ、上述の加熱により定着画像を得るものである。

【0150】なお、定着フィルム515は、エンドレスベルトで説明したが、シート送り出し軸及び巻き取り軸を使用し、定着フィルムは有端のフィルムであってもよい。

【0151】本発明のトナーに係る物性の測定方法を以下に列挙する。

【0152】(1)酸価の測定

JIS K0070に記載の測定方法に準拠して行う。 測定装置 :電位差自動滴定装置 AT-400 (京都電子社製)

装置の校正:トルエン120mlとエタノール30ml の混合溶媒を使用する。

測定温度 : 25℃

試料調製 :トナー1. 0gをトルエン120mlに添加して室温(約25℃)で約10時間マグネチックスターラーで撹拌して溶解する。更にエタノール30mlを添加して試料溶液とする。

【0153】測定操作:

- 1) 試料は予め結婚樹脂(重合体成分)以外の添加物を除去して使用するか、結婚樹脂及び架橋された結婚樹脂以外の成分の酸価及び含有量を予め求めておく。試料の粉砕品 0.5~2.0(g)を精秤し、重合体成分の重さをW(g)とする。例えば、トナーから結婚樹脂の酸価を測定する場合は、着色剤又は磁性体等の酸価及び含有量を別途測定しておき、計算により結着樹脂の酸価を求める。
- 2) 300 (ml) のビーカーに試料を入れ、トルエン /エタノール (4/1) の混合液 150 (ml) を加え 溶解する。
- 3) 0. 1mol/lのKOHのエタノール溶液を用いて、電位差滴定装置を用いて滴定する(例えば、京都電子株式会社製の電位差滴定装置AT-400(winworkstation)とABP-410電動ビュレットを用いての自動滴定が利用できる)。
- 4) この時のKOH溶液の使用量をS (m l) とし、同時にブランクを測定し、この時のKOH溶液の使用量をB (m l) とする。
- 5)次式により酸価を計算する。 f は K O H のファクターである。

[0154] 酸価 $(mgKOH/g) = {(S-B) \times f \times 5.61}$ /W

【0155】(2) THF可溶分の分子量測定

結着樹脂又はトナーのTHF可溶分のTHF(テトラハイドロフラン)を溶媒としたGPCによる分子量分布は次の条件で測定し、分子量1000以上を測定するものとする。

【0156】40℃のヒートチャンパー中でカラムを安 定化させ、この温度におけるカラムに、溶媒としてTH Fを毎分1mlの流速で流し、THF試料溶液を約10 0 μ 1 注入して測定する。 試料の分子量測定にあたって は試料の有する分子量分布を、数種の単分散ポリスチレ ン標準試料により作成された検量線の対数値とカウント 値との関係から算出した。検量線作成用の標準ポリスチ レン試料としては、例えば東ソー社製あるいは昭和電工 社製の分子量が 1 0 2~ 1 0 7程度のものを用い、少なく とも10点程度の標準ポリスチレン試料を用いるのが適 当である。また、検出器にはRI(屈折率)検出器を用 いる。なお、カラムをしては、市販のポリスチレンジェ ルカラムを複数本組み合わせるのが良く、例えば昭和電 工社製のshodex GPC KF-801、80 2, 803, 804, 805, 806, 807, 800 Pの組み合わせや、東ソー社製のTSKgel G10 00H (H_{XL})、G2000H (H_{XL})、G3000H (HχL) 、G4000H (HχL) 、G5000H

(HXL) 、G6000H (HXL) 、G7000H

(HXL)、TSKgurd columnの組み合わせを挙げることができる。

【0157】上記の方法で得られたGPCによる分子量

分布から、分子量800以上の分子量積分値に対する分子量50万以上の分子量積分値の割合を算出することによって、分子量50万以上の成分の含有量を求める。【0158】また、試料は以下の様にして作製する。【0159】試料をTHF中に入れ、数時間放置した後、十分振とうしTHFとよく混ぜ(試料の合一体が無くなるまで)、更に12時間以上静置する。その時THF中への放置時間が24時間以上となるようにする。その後、サンプル処理フィルター(ポアサイズ0.2~0.5μm、例えばマイショリディスクHー25-2(東ソー社製)などが使用できる。)を通過させたものをGPCの試料とする。また、試料濃度は、樹脂成分

が、0.5~5mg/mlとなるように調整する。 【0160】(3) THF不溶分の測定 トナーサンプル0.5~1.0gを秤量し(W1g)、 円筒濾紙(例えば東洋濾紙社製No.86R)を入れて ソックスレー抽出器にかけ、溶媒としてTHF200m 【を用いて10時間抽出し、溶媒によって抽出された可 溶成分溶液をエパポレートした後、100℃で数時間真 空乾燥し、THF可溶樹脂成分量を秤量する(W 2g)。トナー中の樹脂成分以外の重さを求める(W 3g)。THF不溶分は下記式から求められる。 【0161】 【数1】

$$THF不溶分 = \frac{(W_1 - (W_3 + W_2))}{W_1 - W_3} \times 100$$
 (質量%)

【0162】あるいは、抽出成分(W4g)を秤量し、 THF不溶分を下記式から求めてもよい。 【0163】

【数2】

 $THF不溶分 = \frac{W_4 - W_3}{W_1 - W_3} \times 100$ (質量%)

【0164】(4) ワックスの吸熱ピーク温度測定 示差走査熱量計(DSC測定装置), DSC-7(パーキンエルマー社製)を用いてASTM D3418-8 2に準じて測定する。

【0165】測定試料は2~10mg、好ましくは5mgを精密に秤量する。

【0166】これをアルミパン中に入れ、リファレンスとして空のアルミパンを用い、測定温度範囲30~200℃の間で、昇温速度10℃/minで常温常湿下で測定を行う。

【0167】この昇温過程で、温度30~200℃の範囲におけるDSC曲線のメインピークの吸熱ピークが得られる。この吸熱メインピークの温度をもってワックスの融点とする。

【0168】(5)トナーのDSC曲線の測定 上記ワックスの融点の測定と同様にして、トナーの昇温 過程におけるDSC曲線を測定する。

【0169】(6)結着樹脂のガラス転移温度(Tg) の測定

示差走査熱量計 (DSC測定装置), DSC-7 (パーキンエルマー社製) を用いてASTM D3418-8 2に準じて測定する。

【0170】測定試料は5~20mg、好ましくは10mgを精密に秤量する。

【0171】これをアルミパン中に入れ、リファレンスとして空のアルミパンを用い、測定温度範囲30~200℃の間で、昇温速度10℃/minで常温常湿下で測定を行う。この昇温過程で、温度40~100℃の範囲

におけるメインピークの吸熱ピークが得られる。

【0172】このときの吸熱ピークが出る前と出た後のベースラインの中間点の線と示差熱曲線との交点を本発明におけるガラス転移温度Tgとする。

【0173】(7) ワックスの分子量分布の測定 GPC測定装置: GPC-150C(ウォーターズ社) カラム: GMH-HT30cm2連(東ソー社製) 温度:135℃

溶媒: o - ジクロロベンゼン(0.1%アイオノール添加)

流速:1.0ml/min

試料: 0. 15%の試料を0. 4ml注入

以上の条件で測定し、試料の分子量算出にあたっては単分散ポリスチレン標準試料により作成した分子量較正曲線を使用する。さらに、Mark-Houwink粘度式から導き出される換算式でポリエチレン換算することによって算出される。

【0174】(8)結着樹脂原料又はトナーの結着樹脂の分子量分布の測定

GPCによるクロマトグラムの分子量は次の条件で測定される。

【0175】40℃のヒートチャンパー中でカラムを安定化させ、この温度におけるカラムに、溶媒としてテトラヒドロフラン(THF)を毎分1mlの流速で流す。 試料が結着樹脂原料の場合は、結着樹脂原料をロールミルに素通し(130℃,15分)したものを用いる。試料がトナーの場合は、トナーをTHFに溶解後0.2μmフィルターで濾過し、その濾液を試料として用いる。 試料濃度として0.05~0.6質量%に調整した樹脂のTHF試料溶液を50~200μl注入して測定する。 試料の分子量測定にあたっては、試料の有する分子量分布を、数種の単分散ポリスチレン標準試料により作製された検量線の対数値とカウント数との関係から算出する。検量線作成用の標準ポリスチレン試料としては、例えば、Pressure Chemical Co.

製あるいは、東洋ソーダ工業社製の分子量が6×10², 2.1×10³, 4×10³, 1.75×10⁴, 5.1×10⁴, 1.1×10⁵, 3.9×10⁵, 8.6×10⁵, 2×10⁶, 4.48×10⁶のものを用い、少なくとも10点程度の標準ポリスチレン試料を用いるのが適当である。検出器にはRI(屈折率)検出器を用いる。

【0176】カラムとしては、 $103\sim2\times10^6$ の分子 量領域を適確に測定するために、市販のポリスチレンゲルカラムを複数組合せるのが良く、例えば、Waters社製の μ -styragel 500, 10^3 , 10^4 , 10^5 の組合せや、昭和電工社製のshodexKA-801, 802, 803, 804, 805, 806, 807の組合せが好ましい。

【0177】(9)トナーの粒度分布の測定本発明のトナーの粒度分布の測定は、コールターカウンターTA-II型あるいはコールターマルチサイザー(コールター社製)を用いる。電解液は、1級塩化ナトリウムを用いて1%NaCI水溶液を調製する。例えば、ISOTONR-II(コールターサイエンティフィックジャパン社製)が使用できる。測定法としては、前記電解水溶液100~150mI中に分散剤として界面活性剤、好ましくはアルキルベンゼンスルフォン酸塩を0.1~5mI加え、更に測定試料を2~20mg加える。試料を懸濁した電解液は、超音波分散器で約1~3分間分散処理を行ない、前記測定装置により、アパーチャーとして100μmアパーチャーを用いて、2μm以上のトナーの体積、個数を測定して体積分布と個数分布とを算出した。

【0178】(10)トナーの誘電正接の測定 4284AプレシジョンLCRメーター(ヒューレット ・パッカード社製)を用いて、1kHz及び1MHzの

ハイブリッド樹脂の製造:

[製造例1]

- ・テレフタル酸
- ・イソフタル酸
- ・フマル酸
- ・式(2)で表せるピスフェノールA誘導体

(R:エチレン基、x+y=2, 2)

上記カルボン酸及びアルコールにエステル化触媒を添加して縮重合して、THF不溶分を実質的に含有しない、酸価が17mgKOH/g、ガラス転移温度(Tg)が 61° 、95000ピーク分子量を有するハイブリッド樹脂成分のポリエステルユニットを構成する不飽和ポリエステル樹脂(<math>U-1)を得た。

【0183】次に、キシレン200質量部を、遠流管、 撹拌機、温度計、窒素導入管、滴下装置及び減圧装置を 備えた反応容器に投入した後に、上記不飽和ポリエステル(U-1)100質量部を添加して窒素を導入しなが ら反応容器の内温を115~120℃まで加熱した。次 周波数で校正後、周波数 100kHz における複素誘電率の測定値から誘電正接($tan\delta=\epsilon"/\epsilon'$)を算出する。

【0179】トナーを0.5~0.7g秤量し、39200kPa(400kgf/cm²)の荷重を2分間かけて成型し、直径25mm,厚さ1mm以下(好ましくは、0.5~0.9mm)の円盤状の測定試料にする。この測定試料を直径25mmの誘電率測定治具(電極)を装着したARES(レオメトリック・サイエンティフィック・エフ・イー社製)に装着し、温度150℃まで加熱して溶融固定する。その後、温度25℃まで冷却し、500gの荷重をかけた状態で100kHzを含む、100Hz~1MHzの周波数範囲で測定することにより得られる。

【0180】 (11) ¹³C-NMR (核磁気共鳴) スペクトルの測定

測定装置 : FT NMR装置 JNM-EX400 (日本電子社製)

測定周波数:100.40MHz

パルス条件:5.0μs データポイント:32768 周波数範囲:10500Hz

積算回数 :20000回

医生物 化氯化二甲基甲基

測定温度 :40℃

試料 : 測定試料 200 mg $\epsilon \varphi 10$ mmのサンプルチューブに入れ、溶媒として CDC I_3 を添加し、これを 40 ϵ 0 の恒温槽内で溶解させて調製する。

[0181]

【実施例】以下、製造例及び実施例によって本発明を説明する。

[0182]

24モル%

21. 5モル%

2. 5モル%

52モル%

に、ビニル系重合体ユニットを形成するスチレン82質量部、アクリル酸プチル16質量部及び重合開始剤としてジーtープチルパーオキサイドを1質量部からなるモノマー混合物を添加して8時間ラジカル重合反応を行った。キシレンを留去して得られたハイブリッド樹脂組成物の分子量及び酸価を測定したところ、分子量8000にメインピークを有し、ガラス転移温度(Tg)は62.3℃、酸価は22mgKOH/gであり、約26質量%のTHF不溶分を有していた。これを本発明のハイブリッド樹脂組成物(H-1)とする。

【0184】 [製造例2] 製造例1において、ビニル系

重合体ユニットとしてスチレン86質量部、アクリル酸 ブチル14質量部からなるモノマー混合物を用いた以外 は同様にして、分子量11500にメインピークを有 し、ガラス転移温度 (Tg) は 6 4. 7℃、酸価は 2 1 mgKOH/gであり、約20質量%のTHF不溶分を 有するハイブリッド樹脂組成物 (H-2) を得た。

【0185】 [製造例3] 製造例1において、ビニル系 重合体ユニットとしてスチレン74質量部、アクリル酸 ブチル24質量部、アクリル酸2質量部からなるモノマ 一混合物を用いた以外は同様にして、分子量1万200 0にメインピークを有し、ガラス転移温度(Tg)は6 4. 7℃、酸価は28mgKOH/gであり、約41質 **量%のTHF不溶分を有するハイブリッド樹脂組成物** (H-3)を得た。

【0186】 [製造例4] 製造例1において表3に示す ワックス(2)を5質量部キシレンに添加してビニル系 重合体ユニットを製造した以外は、製造例1と同様にし て、ワックスを含有するハイブリッド樹脂組成物(Hー

[製造例8]

- ・テレフタル酸
- ・イソフタル酸
- ・フマル酸
- ・式(2)で表せるビスフェノールA誘導体

(R: エチレン基、x+y=2.2)

上記カルボン酸及びアルコールにエステル化触媒を添加 して縮重合して、THF不溶分を実質的に含有しない、 酸価が6mgKOH/g、ガラス転移温度(Tg)が6 1℃、分子量6500にピークを有するハイブリッド樹 脂組成物のポリエステルユニットを構成する不飽和ポリ エステル樹脂(U-2)を得た。

【0191】上記ポリエステル樹脂100質量部をスチ レン65質量部、アクリル酸ブチル27質量部、マレイ ン酸モノブチル8質量部、ジビニルベンゼン0.3質量 部及び重合開始剤としてベンゾイルパーオキサイド0. 5質量部からなるモノマー混合物に溶解し、ポリビニー ルアルコール2質量部と脱気したイオン交換水200質 量部を入れた還流管、撹拌機、温度計及び窒素導入管を 備えた反応容器に投入して懸濁する。窒素を通気しなが ら77℃まで加熱し、その温度で20時間保持し、更に 95℃まで加熱してその温度で2時間保持して重合反応 を終了した。反応終了後の懸濁液を濾別して水洗、乾燥 することにより、Tg=56.5℃、酸価が約16mg KOH/gであり、THF不溶分を約36質量%含有す るハイブリッド樹脂組成物(H-8)を得た。

【0192】 [製造例9] 製造例7において、不飽和ポ [比較製造例1]

- ・テレフタル酸
- ・イソフタル酸
- ・1,4-シクロヘキサンジオール

上記カルボン酸及びアルコールからなるポリエステル樹

4) を得た。

【0187】 [製造例5] 製造例1においてワックス

(3)を5質量部キシレンに添加してビニル系重合体ユ ニットを製造した以外は、製造例1と同様にして、ワッ クスを含有するハイブリッド樹脂組成物(H-5)を得 た。

【0188】 [製造例6] 製造例1においてワックス

(5)を5質量部キシレンに添加してビニル系重合体ユ ニットを製造した以外は、製造例1と同様にして、ワッ クスを含有するハイブリッド樹脂組成物(H-6)を得 た。

【0189】 [製造例7] 製造例1においてワックス

(3) を2.5質量部及びワックス(5)を2.5質量 部キシレンに添加してビニル系重合体ユニットを製造し た以外は、製造例1と同様にして、ワックスを含有する ハイブリッド樹脂組成物(H-7)を得た。

[0190]

42モル%

3モル%

1.5モル%

53.5モル%

リエステル樹脂(U-3)100質量部とともにワック ス(2)5質量部を添加した以外は製造例7と同様にし てワックスを含有するハイブリッド樹脂組成物(H-9)を得た。

【0193】 [製造例10] 製造例7において、不飽和 ポリエステル樹脂(U-3)100質量部とともにワッ クス(3)5質量部を添加した以外は製造例7と同様に してワックスを含有するハイブリッド樹脂組成物(H-10)を得た。

【0194】 [製造例11] 製造例7において、不飽和 ポリエステル樹脂(U-3)100質量部とともにワッ クス(5)5質量部を添加した以外は製造例7と同様に してワックスを含有するハイブリッド樹脂組成物(H-11)を得た。

【0195】 [製造例12] 製造例7において、不飽和 ポリエステル樹脂(U-3)100質量部とともにワッ クス(3) 2. 5質量部及びワックス(5) 2. 5質量 部を添加した以外は製造例フと同様にしてワックスを含 有するハイブリッド樹脂組成物(H-12)を得た。 [0196]

> 24モル% 22モル% 54モル%

脂を用い、スチレン80質量部、アクリル酸ブチル16

質量部、マレイン酸モノブチル2質量部及び重合開始剤 としてジーtーブチルパーオキサイドを10質量部から なるモノマー混合物を用いた以外は製造例1と同様にして、分子量1700にメインピークを有し、酸価は45

[比較製造例2]

- ・テレフタル酸
- イソフタル酸
- ・フマル酸
- ・1, 4-シクロヘキサンジオール

上記カルボン酸及びアルコールからなるポリエステル樹脂を用い、スチレン65質量部、アクリル酸ブチル34.5質量部、ジビニルベンゼン0.5質量部及び重合開始剤としてベンゾイルパーオキサイド0.2質量部からなるモノマー混合物を用いた以外は製造例1と同様にして、分子量1万8000にメインピークを有し、酸価は約0.5mgKOH/gであり、55質量%のTHF不溶分を有する比較用ハイブリッド樹脂(R-2)を得た。

【0198】モノアゾ鉄化合物の製造:

[製造例13] 例示モノアゾ化合物(2)0.05mo

<実施例1>

- ・ハイブリッド樹脂 (H-4)
 - 磁性体

(平均粒径0. 22μm、保磁力9. 6 kA/m、飽和磁化83Am²/kg、

残留磁化15Am2/kg)

・モノアゾ鉄化合物(1)

上記原料混合物を130℃に加熱された二軸混練押出機によって溶融混練を行った。混練物は放冷後、カッターミルで粗粉砕した後、ジェットミルで微粉砕し、得られた微粉砕物を風力分級機で分級し、重量平均粒径7.4μmの磁性トナー(1)を得た。

【0201】このトナーのTHF不溶分を測定したところ、結着樹脂100質量部に対して26質量%含有していた。THF可溶分の分子量を測定したところ、ピーク分子量8000、分子量10万以上乃至1000万未満の成分を11質量%含有し、分子量5000以上乃至10万未満の成分を64質量%含有し、かつ分子量1000以上乃至5000未満の成分を25質量%含有していた。また、トナーの酸価を測定したところ、11mg KOH/gであった。また、トナーから磁性体を塩酸で溶解、除去した試料の¹³C-NMRスペクトルを測定したところ、約168ppmに新たなシグナルが検出され、ハイブリッド樹脂成分が存在していることを確認した。

【0202】この磁性トナー100質量部に、疎水性乾 式シリカ(BET比表面積:200m2/g)1.0質 量部をヘンシェルミキサーで外添添加してトナーとし た。

【0203】このトナーを用いて、キャノン製複写機GP-215(プロセススピード105mm/秒、サーフ

<比較例1>

mg K O H / g であり、約0.5質量%のT H F 不溶分 を有する比較用ハイブリッド樹脂(R - 1)を得た。 【0197】

> 24モル% 22モル% 2モル% 52モル%

| TをN, N-ジメチルホルムアミド (DMF) 500m | に加え撹拌した。この液に炭酸ナトリウム0.03m o | を加えて70℃に昇温させ、硫酸第一鉄・7水和物8.3gを加えて5時間反応させた。この反応液を水に分散させ、得られた沈殿物を渡取してこれを水洗し、乾燥させることによりモノアゾ鉄化合物(1)を得た。 【0199】 [製造例14] 製造例13において、例示モノアゾ化合物(2)の代わりに、例示モノアゾ化合物(1)を用いた以外は同様にして、モノアゾ鉄化合物(1)を得た。 【0200】

105質量部 90質量部 3.4 m2 / k a

2質量部

定着)及びキヤノン製複写機NP-6085 (プロセススピード513mm/秒、熱ロール定着)で画像特性の評価及び定着部材に対するトナーの付着状態を評価したところ、表5に示したような良好な結果が得られた。 【0204】次に、NP-6085の定着器をとりはず

し外部駆動装置、定着器の温度制御装置及びローラーの加圧力を調整する装置を装着した定着試験装置を試作した。ローラー周速を150mm/秒、総加圧力を392N(40Kgf)として、1.2の画像濃度を与えるトナーを現像した未定着画像を用いて、ローラー表面温度を150℃に設定して低温定着試験を行ない、ローラー表面温度を220℃に設定して耐高温オフセット性を評価したところ、表5に示したような良好な結果が得られた。

【0205】<実施例2~16>実施例1において、表4に示すハイブリッド樹脂及びワックスを用いた以外は同様にして本発明の磁性トナー(2)~(15)を製造し、評価した。

【0206】なお、すべてのハイブリッド樹脂は13C-NMRの測定により、ハイブリッド樹脂成分を含有していることが確認された。

[0207]

・比較用ハイブリッド樹脂 (R-1)

100質量部

・磁性体

90質量部

(平均粒径0. 22μm、保磁力9. 6 k A/m、飽和磁化83 A m²/k g 、 残留磁化15Am2/kg)

・比較用ワックス (1)

・比較用モノアゾクロム化合物

2. 5質量部 1. 5質量部

(下記の比較用モノアゾ化合物 (1) 2モルとクロム原 子1モルからなる化合物)

上記比較用ハイブリッド樹脂、ワックス等を用いた以外 は同様にして比較用磁性トナー(1)を製造した。評価 結果を表5に示す。

【0208】<比較例2>比較例1において、比較用ワ ックス(2)5質量部を使用した以外は同様にして比較 用磁性トナー(2)を製造した。評価結果を表5に示

【0209】<比較例3>比較例1において、結着樹脂 として比較用ハイブリッド樹脂 (R-2) を使用した以 外は同様にして比較用磁性トナー(3)を製造した。評 価結果を表5に示す。

【0210】<比較例4>比較例3において、比較用ワ ックス(2) 5 質量部を用いた以外は同様にして、比較 用磁性トナー (4) を製造した。評価結果を表5に示 す。

【0211】<比較例5>比較例1において、比較用モ ノアゾ鉄化合物(下記の比較用モノアゾ化合物 (2) 2 モルと鉄原子1モルからなる化合物)を用いた以外は同 様にして、比較用磁性トナー(5)を製造した。評価結 果を表5に示す。

[0212] 【化12】

比較用モノアゾ化合物(1)

比較用モノアゾ化合物 (2)

【0213】・低温定着性のランク

ランク5:摺擦による濃度低下率が5%未満

ランク4:摺擦による濃度低下率が10%未満

ランク3:摺擦による濃度低下率が15%未満

ランク2:摺擦による濃度低下率が20%未満 ランク1:摺擦による濃度低下率が20%以上

【0214】・ホットオフセットのランク

ランク5:まったく発生せず

ランク4:軽微なオフセット発生するが、実用的には許

容できる

ランク3:目視で容易に判別できるオフセット発生

ランク2:顕著なオフセット発生 ランク1:紙がローラーに巻き付く 【0215】・トナーのブロッキング評価(50℃の環

境に72時間放置して評価)

ランク5:トナーの流動性に変化が見られない ランク4:トナーの流動性が若干低下している

ランク3:トナーの凝集体が見られるが、容易にほぐれ る

(実用的には許容できる)

ランク2:トナーの凝集体が見られ、芯があり完全には ほぐれない

ランク1:ケーキング

[0216]

【表3】

	ワックス種	ピーク分子量	Mw/Mn	吸熱メインピーク温度
りックス(1)	炭化水素系ワァクス	650	1.7	84°C
ワックス(2)	式(1)で表せる 水酸基を有するワックス . (a の平均値が 40)	1100	2.0	113℃
7992(3)	炭化水素系ワックス	990	1.1	110°C
ワックス(4)	マレイン酸変性ポリプロピレン	2200	6.7	117℃
リックス(5)	ポタプロピレン	3700	9.3	125℃
ワックス(1)とワックス(8)の 等量混合物	_	800	3.0	108℃
971ス(3)と971ス(5)の 等量混合物	_	2100	6.1	130°C
比較用ワックス(1)	ポリプロピレン	5800	24	133℃
比較用ワックス(2)	炭化水素系ワックス	310	1.2	65°C

[0217]

【表4】

	Γ	Т	Т	Т	Т	T	Τ	Г	Т	Τ	Т	Τ	Т	Τ	Г	Т	Т	Г	Т	Т
tan 8 × 10 ³	6.0	6.1	2,5	13.2	6.3	7.4	16.2	6.9	6.4	6.7	6.1	6.3	6.0	4.8	3.6	2.2	2.5	2.6	8.8	34.8
分子量1000 乃至 5000 の成分 (質量%)	25	255	24	23	22	18	13	24	23	21	28	22	21	24	18	8	25	8	60	6
分子量 5000 乃至 10 万の成分 (質量%)	64	65	62	99	64	9	99	63	64	89	89	88	69	62	99	6	87	39	38	71
<u>分子量10万万率分子量6000万至分子量1000万年</u> 1000万の成分 10万の成分 6000の成分 (質量%) (質量%)	11	10	14	11	13	22	31	13	п	11	12	13	01	14	16	8	4	43	46	æ
ピーク 分子量	8000	8200	8000	9200	8000	11000	12000	8200	9000	8300	9800	9700	0096	0086	9500	1700	1800	17700	17100	1500
け-の枯着樹脂の THF 不符分 (質量%)	88	83	83	28	83	æ	41	. %	83	ន	. 36	33	34	30	ន	0	0.6	87	45	1
トナーの結婚 樹脂の酸価 (mgKOH/g)	22	. 22	. 12	. 23	. 12	21	28	19	21	22	. 16	12	14	11	. 9	44	46	0.4	0.9	42
	<i>むい</i> ・鉄化合物(I)・ 2				シア・鉄化合物(I) 0.6		むい"鉄化合物(1) 2	シア、鉄化合物(I) 2	シブ・鉄化合物(1) 2		<i>ゼバ・</i> 鉄化合物(I) 2		ゼバ・鉄化合物(I)… 2	シア、鉄化合物(I) 2	ゼバ・鉄化合物(I) 2	比較用毛777~504化合物	比取用E/7y~20A化合物	比取用モノアソークロム化合物 1	比較用モノアックロイ化合物 1	比較用 もパソ 鉄化合物 1
げー製造時に 添加したワックス	1	7,7次(3) 6部	1	1	1	7+7次(3) 6部	777次(3) 6部	ı	ı	_	ワックス(3) 6部	1		ı	-	比較用5-5以(1) 2.5 断	比較用7-77(2) 5部	広戦2用797X(L) 2.5 節	比較用7-77(2) 5部	CW(用777次(1) 2.6部
M7-79.F* 樹脂	H-4:105 韶	H-1:100部	H·4:106 部	H-4:106部	H·4:105 部	H-2:100 部	H-8:100 部	H-5:105部	H·6:106部	H-7:105 部	H-8:100部	H-9:106 部	H·10:105 部	H-11:106部	H·12:105 郎	R-1:100 部	R-1:100部	R-2:105部	R-2:100 #8	R-1:100部
	英雄例1	実施例2	英雄例3	東施例4	英施例 5	英雄例6	英施例7	英雄例8	夹施例9	英施例 10	英施例 11	英糖例 12	英雄例 13	実施例 14	英施例 15	比較例1	比較例2	比較例3	比較例4	比較例6

[0218]

:【表5】:.

	本記は(本語は 本記はは	GP-216による現像性評価 (常温常湿環境)	- GP-215による現像性評価 (高温高温環境)	6 による現像性評価 高温高温環境	NP・6086 による現像性評価 (常温常湿環境)	る現像性評価 湿環境)	NP-608	NP-6086による現像性存価 (高温高温環境)	E 存存信	定署六	定署沈結集	\$\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
	初期濃度	耐久後の 濃度	初期濃度	耐久後の選度	初期濃度	耐久後の 濃度	初期機度	耐久後の 過度	48 時間放置 後の濃度	低温 定着性	前高温がわけ	日
英雄例1	1.42	1.42	1.40	1.39	1.43	1.43	1.41	1.40	1.39	7174	7.74	7176
英施例 2	1.39	1.38	1.37	1.35	1.41	1.40	1.40	1.38	1.34	7.73	7.73	37.75
寅施例3	1.41	1.35	1.39	1.35	1.40	1.38	1.39	1.36	1.38	7.74	7.74	377.5
英施例 4	1.40	1.38	1.38	1.36	1.42	1.40	1.39	1.87	1.35	3.74	7.74	377.6
英糖例 5	1.37	1.37	1.37	1.36	1.39	1.37	1.38	1.37	1.36	7.74	7174	3.7.5
実施例6	1.42	1.37	1.40	1.36	1.41	1.39	1.40	1.37	1.35	7.73	7176	7.74
英脆例7	1.40	1.40	1.39	1.39	1.41	1.41	1.39	1.39	1.37	5.73	77.9.4	7.74
英語例8	1.41	1.40	1.39	1.38	1.42	1.40	1.40	1.38	1.87	7.74	7774	3776
東語 89	1.41	1.40	. 1.39	1.89	1.41	1.39	1.89	1.37	1.86.	7.74	7774	37.76
東施例 10	1.40	1.39	1.38	1.37	1.41	1.39	1.39	1.38	1.37	7.74	7774	727 8
英雄例 11	1.41	1.40	1.39	1.39	1.41	1.40	1.40	1.38	1.37	7.73	377.6	7.74
東施例 12	1.42	1.41	1.39	1.38	1.42	1.42	1.39	1.38	1.35	3.73	377.6	3758
夹施例 13	1.40	1.39	1.38	1.36	1.49	1.42	1.41	1.39	1.36	7.73	3176	77.78
英施例 14	1.39	1.38	1.38	1.36	1.39	1.38	1.38	1.36	1.34	7.73	31.75	37.76
英施例 16	1.37	1.36	1:36	1.35	1.37	1.37	1.35	1.35	1.34	7.73	31.76	777 6
比較例1	0.78	0.69	0.63	0.67	66.0	0.88	0.89	0.85	0.55	3/12	3791	7773
比較例2	0.71	0.67	0.61	. 0.53	0.94	0.82	0.87	0.78	0.64	1,0%	3778	1.4%
比較例3	0.79	0.45	0.72	.0.38	1.04	0.72	1.08	0.83	0.75	7.71	7.71	₹7.78
比較例4	0.76	0.68	0.10	0.69	0.97	0.86	0.92	0.71	0.55	7.7.2	7.7.2	7.73
比較例 5	1.23	1.16	1.20	1.09	1.24	1.19	1.20	1.13	76.0	7.73	7174	7.72

[0219]

【発明の効果】本発明は、トナーの低温定着性及び耐高 温オフセット性が十分なことに加え、高温高湿,常温常 湿の各環境において、良好な現像性を示すことができ る。

【図面の簡単な説明】

【図1】現像剤担持体が組み込まれる現像剤補給系現像 装置の一例(規制部材に磁性ブレードを使用)を示す概

略図である。

【図2】現像剤担持体が組み込まれる現像剤補給系現像 装置の一例(規制部材に弾性ブレードを使用)を示す概 略図である。

- 【図3】現像剤担持体の一部分の断面の概略図である。
- 【図4】画像形成方法の概略的説明図である。
- 【図5】画像形成方法に適用し得る定着装置の概略図である。





